

国 際 事 務 局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 (51) 国際特許分類5 WO 90/10651 C07K 15/14, A61K 37/02 C12N 15/19 // C12P 21/02 A1 (C12P 21/02, C12R 1/91) (43) 国際公開日 1990年9月20日(20.09.1990) PCT/JP90/00314 (81) 指定国 (21)国際出願番号 AT(欧州特許), AU, BE(欧州特許), BR, CA, CH(欧州特許), 1990年3月9日(09.03.90) (22)国際出願日 DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FI, FR(欧州特許), GB(欧州特許), HU, IT(欧州特許), JP, KR, (30)優先権データ LU(欧州特許), NL(欧州特許), NO, SE(欧州特許), SU, US. 1989年3月10日(10.03.89) JΡ 特顧平1/58631 1990年1月16日(16.01.90) JP 特顧平2/6692 国際調査報告書 忝付公開書類 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 雪印乳業株式会社 (SNOW BRAND MILK PRODUCTS CO., LTD.)[JP/JP] 〒065 北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1号 Hokkaido,(JP) (72)発明者;および (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 東尾侃二(HIGASHIO, Kanji)[JP/JP] 〒350 埼玉県川越市山田1769-10 Saitama, (JP) 満田伸二郎(MITSUDA, Shinjiro)[JP/JP] 〒349-01 埼玉県蓮田市桜台3-3-8 Saitama, (JP) 島 伸行(SHIMA, Nobuyuki)[JP/JP] 〒336 埼玉県浦和市鹿手袋801-1-306 Saitama, (JP) 板垣康治(ITAGAKI, Yasuharu)[JP/JP] 〒320 栃木県字都宮市滝の原2-5-18-302 Tochigi,(JP)

(54) Title: GLYCOPROTEIN OF HUMAN ORIGIN, PHYSIOLOGICALLY ACTIVE FACTOR COMPRISING THE SAME, AND PHARMACEUTICAL PREPARATION CONTAINING THE SAME AS ACTIVE INGREDIENT

(54) 発明の名称 ヒト由来の糖蛋白質及び該蛋白質からなる生理活性因子とそれを活性成分とする製剤

(57) Abstract

(74) 代理人

永尾雅哉(NAGAO, Masaya)[JP/JP]

〒329-05 栃木県下都賀郡石橋町大字石橋578-15-3-4

弁理士 藤野清也,外(FUJINO, Seiya et al.) 〒102 東京都千代田区麹町5丁目4番 Tokyo,(JP)

A glycoprotein is obtained from a supernatant of a culture medium of the fibroblasts of human origin. It has an antitumor activity and activities of inducing the differentiation of leukemia cells, enhancing cell-mediated immunity, accelerating the proliferation of endothelial cells of human blood vessel, and proliferating hepatic parenchymal cells.

(57) 要約

ヒト由来の線維芽細胞の培養上清から、抗腫瘍活性、白血病細胞分化誘導活性、細胞性免疫増強活性、ヒト血管内皮細胞の増殖促進活性及び肝実質細胞の増殖活性を有する糖蛋白質が得られる。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストリテリス BE バルード BF バルルギー・ファリ BF バルル・カーファリ BJ バブルナラジ BJ ボー・ファリ BJ ボー・ファリ CA カ中・ファリカ 共和国 CF ファーン CH カボーン DE デンフゥク

ES スペイン PI スペイン FR フィンランド FR フランド FR フランド GB イギリス HU ハンガリー IT イタリー JP 日本 KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 LI リリランカ LK スリクセンブルグ MC モナコ MG マグガー ML マリリウンウン MR モーラウンウンウン NO ノルーデェン RO ルスウェン SD スセピャード SD スセピャード TD チェ TTG 米国

明 細 書

ヒト由来の糖蛋白質及び該糖蛋白質からなる生理活性因子と それを活性成分とする製剤

技 術 分 野

本発明は、ヒト由来の線維芽細胞の培養上清から得られた 糖蛋白質及び該糖蛋白質からなる生理活性因子とそれを活性 成分とする製剤に関する。

本発明の糖蛋白質は腫瘍細胞に対して障害作用を有し、且つ正常細胞に対して障害を示さない、新規な腫瘍細胞障害因子、白血病株分化誘導因子、細胞免疫能活性因子、血管内皮細胞増殖因子、肝実質細胞の増殖因子である。本物質は抗腫瘍剤、抗白血病剤、細胞免疫増強剤、創傷治療剤、肝再生促進剤等としてあるいは生化学的もしくは薬理作用の試薬として有用である。

背 景 技 術

ヒト由来の線維芽細胞が産生する生理活性物質、例えば腫瘍細胞障害因子としてはβーインターフェロンが代表的な物質である。これは線維芽細胞を培養後、細胞をハーベストしポリエーポリ C やセンダイウィルスで刺激すると細胞外に分泌される糖蛋白質であり、抗ウィルス、抗腫瘍効果の他に、種々の生理活性を示すことが明らかになっている。特開昭58-146293号公報には、CBFと呼ばれる線維芽細胞由来の腫瘍細胞障害性糖蛋白質が開示されている。特開昭671-33120号公報にはヒト組織由来の線維芽細胞培養液より抽出される分子量35,000~45,000腫瘍増殖阻害因子(INF)が開示され

ている。又、特開昭61-56131号公報には線維芽細胞より抽出される腫瘍壊死因子様物質が、特開昭61-1872 号公報には、線維芽細胞由来壊死因子FNFが、特開昭62-103021 号公報には、動物線維芽細胞から産生される分子量40,000~60,000、等電点5.0 ±0.5 の細胞障害作用を有する生理活性物質がそれぞれ開示されている。さらに、特開昭64-10998号公報には、ヒト由来の線維芽細胞の培養上清から得られる分子量36,000±1,000、等電点10.5以上の腫瘍細胞障害因子の全アミノ酸配列およびこれをコードするcDNA配列が開示されている。

発明の開示

本発明者らは、ヒト由来の線維芽細胞の培養上清に含まれる生理活性物質について検索を進めた結果、従来報告されている物質とは分子量、等電点等において異なる種々の生理活性を有する糖蛋白質を見出し本発明をなすに至った。

したかって、本発明は、ヒト由来の線維芽細胞の培養上清より得られる、新規な糖蛋白質及び該糖蛋白質からなる生理活性因子、さらにこの生理活性因子を活性成分とする製剤を提供することを課題とする。

本発明に係るヒト線維芽細胞由来の新規な糖蛋白質(以下、TCF-IIという)は下記に示す物理化学的特性により特定される糖蛋白質である。

a.分子量; SDS 電気泳動法による分子量測定で、非還元では 78,000±2,000 又は74,000±2000の分子量であり、還元した場合、52,000±2,000 の共通バンドAと、30,000±2,000 のバンドB及び26,000±2,000 のバンドCの2本のバンド



を示す。

- b. 等電点; 7.4 ~ 8.6
- c. 熱安定性 6 0 ℃ 1 0 分間の加熱によっても安定
- d.pH安定性;pH6~9の範囲で安定
- e. 糖鎖;コンカナバリンA (ConA) セファロースに吸着性を示す。
- f. 生理活性; K B 細胞、 H e L a 細胞、 L 929 細胞の増殖を抑制し、IMR-90細胞の増殖を抑制しない
- g. 抗体との反応性;抗TNF抗体、抗リンホトキシン抗体、 抗インターフェロンβ抗体によって障害活性が中和されな い。

さらに、本発明のTCF-Ⅱは、下記のN末端アミノ酸配列 及びアミノ酸組成を有するものが好ましい。

h. N末端アミノ酸配列;上記B及びCがバンドAのサブチェーンとなっており、又バンドAはN末端アミノ酸がブロックされている。サブチェーンB及びCは共に以下のN末端アミノ酸配列をもつ;

Val-Val-Asn-Gly-Ile-Pro-Thr-または

Val-Val-Asn-Gly-Ile-Pro-Thr-X-Thr-Asn-Ile-Gly-X-Met-Val-Ser-Leu-

ただしXは未同定を意味する。

i.アミノ酸組成;塩酸で加水分解すると次のアミノ酸組成を 示す。

A . A	n m o 1	$\tt mol\%$
Asp	10.375	12.97
Glu	7.750	9.69
Ser	5.000	6.25
Gly	7.250	9.06
His	3.000	3.75
Arg	5.375	6.72
Thr	5.125	6.41
Ala	2.625	3.28
Pro	5.625	7.03
Туr	3.875	4.84
V a 1	4.125	5.16
Met	1.875	2.34
Cys	N D	-
lle	5.000	6.25
Leu	4.875	6.09
Phe	2.250	2.81
Trp	N D	÷
Lys	5.875	7.34
合計	80.000	100(99.99)

なお、本発明TCF-Ⅱのアミノ酸配列は、下記に示す手順に従って、ヒト胎児肺由来線維芽細胞(IMR-90)から、該TCF-ⅡをコードしたmRNAを精製した後、その遺伝子をクローニングして塩基配列を決定し、その塩基配列から推定した。

(1) IMR-9 0 細胞からのポリ(A)* RNA の抽出



5%のNcw born calf serum (NBCS)を添加したDulbecco's mo dlfied eagle (DME)培地を用いて培養したIMR-90細胞 2×10 8個から、グアニジンチオシアネート-塩化セシウム法 (Blochemistry <u>18</u> 5294-5299 (1979)) によりトータルRNA を調製した。IMR-90細胞に6Mグアニジンチオシアネート、 5mM クエン酸ナトリウム、0.5 %ザルコシール、0.1M β -メルカプトエタノール溶液28㎡を添加し、ホモジィナイズし た。 4 配の5.7M塩化セシウム、0.1M EDTA 溶液をポリアロ マー遠心管に入れ、その上にホモジィナイズ溶液7㎡をのせ、 ベックマン超遠心機40T1ローターで35,000rpm,20℃、16 時間超遠心分離を行った。遠心後、沈澱を95%エタノール で2回洗浄し、200 µ1 の10mMトリス塩酸緩衝液(pH7.5), 1mM EDTA溶液で65℃、5分間加熱することにより溶解し、 トータルRNA 溶液とした。トータルRNA から、オリゴ(dT)セ ルロースカラムクロマト法により、ポリ(A)^ RNA を精製し た。オリゴ(dT)セルロースカラムを10mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.4),1mM EDTA,0.5M 塩化ナトリウム、0.05%SDS で平衡 化し、トータルRNA を通し、吸着画分を10mMトリス塩酸緩 衝液 (pH7.4),1mM EDTA,0.05% SDSで溶出し、ポリ(A)・RNA 溶液とした。

(2) cDNA の合成

(1)で得たpoly(A)* RNA を鋳型として、cDNA合成キット (Pharmacia社) により二本鎖cDNAを作成し、EcoR1 アダブターを付加した。作成方法は同社のプロトコールに従ったが、一本鎖cDNAの合成の際、トリ骨髄非球症ウィルス由来の逆転

写酵素(AMV RTase) を添加する改良を加えた(4 0 units/反応系、Life Science社)。

- (3) cDNA library の作成
- (2)で得た cDNA をファージベクター λ gt10 のEcoRI arm (Promega社) に組み込んだ。 3.3 μ g のpoly(A) RNA から合成した cDNA を150 μ l の66mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.6)、1 mMスペルミジン、 1 0 mM塩化マグネシウム、 1 5 mMジチオスレイトール、 0.2 rm / m0 かっか血清アルブミン溶液(カラム緩衝液) に溶解し、このうちの5.2 μ 1 を 1 μ g の λ gt10 EcoRI arm と混合後、エタノールで沈澱させた。この沈澱を 9 μ 1 のカラム衝撃液に再溶解し、 1 μ 1 の 1 0 mMアデノシン三リン酸、 1 μ 1 のTM DNAリガーゼ (350 units / μ 1)を加え、 1 6 $\mathbb C$ で一晩反応し、 λ gt10 とcDNAの組換えファージDNA を作成した。
- (4) cDNA ライブラリーのスクリーニング
 - (i) オリゴヌクレオチド プローブの作成

TCF-II β鎖のN末端の1番目から6番目のアミノ酸配列に相当する17mer の相補鎖オリゴヌクレオチド混合物(384種mix)を合成し、T 4ポリヌクレオチドキナーゼ(宝酒造)、「ィー³²P」ATP(Amersham社)を用いて 5′末端を標識してプローブとして用いた。このプローブは下記で示される。プローブとして用いる相補鎖: 3′-CACCACTTACCGTAGGG -5′(384種mix) G G G C A A A A T

(ii) 組換えファージのスクリーニング

(3)で作成した組換えファージ DNA溶液をGigapack Gold (Stratagene 社)を用いてin vitroで Packagingし、大腸菌 C600hfl に感染させ、約50万個のファージのプラークを得た。プラークをHybond-Nフィルター (Amersham社)に吸着させた後、フィルターをアルカリ変性、中和後、80℃2時間bakingした。ハイブリダイゼーションは、Bellら(Nature 310 775-777, 1984)の方法に従い、(i)で作成したプローブで一次スクリーニングした。一次スクリーニングで陽性であったプラークのなかにTCF-Ⅱ cDNA 断片を含むと思われるクローンが1つ得られた。

(5)アミノ酸に翻訳される全領域を含むTCF-II cDNA のクローニング

TCF- II の β 鎖 N 末アミノ酸配列および α 鎖および β 鎖 の リシルエンドペプチダーゼ処理により得られたそれぞれ一部内部アミノ酸配列 (α) (1 文字表示) NYMGNLSQTRSGLおよび (β) TSXSVYGWGYTGLINYDGLL (Xは未同定を示す) が、ヒト肝細胞増殖因子 (hHGF) のアミノ酸配列とよく一致しているため、TCF- II はhHGF の遺伝子ファミリーの一種と考えられた。hHGF については、宮沢ら(Biochemical and Biophysical Research Communication 163 967-973 (1989)),中村 (Nature 342 440-443 (1989)) によってそのcDNA の塩基配列が報告されているが、両者でアミノ酸配列が 1 4 箇所異なり、hHGF遺伝子ファミリーの存在が示唆されていた。そこで両者で一致している、ポリヌクレオチド鎖コード領域周辺の 5' - および 3' -非翻訳領域のDNA の塩基配列を基にプライマーとなるオリゴヌ

クレオチドを合成し、Polymerase Chain Reaction(PCR)法によりTCF-II cDNAの検索を行った。まず、DNA 合成機(Applied 社)により制限酵素SalIの認識配列を有するSal-77プライマーと、制限酵素Sph1の認識配列を有するSph2203 プライマーを合成した。これらプライマーを下記に示す。
Sal-77プライマー:5′-GCTCGACTAGGCACTGACTCCGAACAGGATTC-3′Sall

Sph2203 プライマー:5′-GCATGCACAGTTGTATTGGTGGGTGCTTCAG-3′SphI

PCR 法によるクローニングは以下の手順で行った。

(i) PCR

(2)で合成したcDNA(150 µ 1 のカラム緩衝波に溶解)	1	µ 1
20 μM Sal-77 プライマー	2.5	μ1
20 μM Sph2203プライマー	2.5	μl
10xPCR反応液(500mM塩化カリウム、100mM トリスカ	瘟酸	
緩衝液に(pH8.3),15mM塩化マグネシウム、0.1 %((w/v)	
ゼラチン)	10	μ 1
1.25mM dGTP,dATP,dTTP,dCTP混合液	16	μl
Ampli Taq (5 units/μ l宝酒造)	0.5	µ 1
蒸留水	67.5	μ l

上記の溶液を0.5 ml用の微量遠心チェーブ中で混合後、ミネラルオイル(Sigma社) 約 $100 \mu l$ で液面をおおった後、Quick Thermo System(日本ジェネティクス社) によりPCR を行った。反応条件は次に示した。9.4 %で7分前処理後、55%3分(アニーリング反応)、7.2%4分(ポリメラーセ反



応)、94 °C 2分(変性)の三段階の反応を35 回繰り返した後、後処理として55 °C 3分、72 °C 11 分処理し、室温に戻した((注)それぞれの時間は温度が変化する時間も含む。)。反応液のうちの一部をアガロースゲル電気泳動にかけたところ約2.3 キロベース(Kb)のDNA 断片が得られ、これが目的のTCF-II CDNA と考えられた。そこで反応液 4 本分から得た。DNA をエタノールで沈澱させた後、制限酵素Sa1IとSphIで消化し、アガロースゲル電気泳動にかけ、DE81ペーパー(Whatman社) で約2.3Kb のDNA 断片を回収した。

(ii) サブクローニング

(i) で得られた制限酵素SallとSphlで消化された約2.3KbのcDNA断片を、プラスミドベクターpUC18(日本ジーン社)を制限酵素SallとSphlで消化したベクター断片にライゲーションキット(宝酒造)を用いて挿入し、大腸菌 DH5α (BRL 社)の形質転換を行った(BRL社添付のプロトコールに従った)。 結果として、20個以上のサブクローンを得ることが出来た。

(iii) 塩基配列決定

得られたサブクローンについてダイデオキシ法(Sequenase Ver. 2.0東洋紡)により塩基配列を決定した。Ampi Taq (宝酒造)のヌクレオチド取り込みのミスを複数個のサブクローンの塩基配列を解析することにより補正した。上述のようにして得られたTCF-II cDNA の塩基配列と、その配列から予想されるアミノ酸配列を第15図に示した。翻訳開始信号ATG から停止信号TAG まで2172塩基対 (bp) あり、アミノ酸に翻訳すると723 個のアミノ酸配列からなり、1番目のメチオニン

残基から29番目のアラニン残基までがシグナル配列と予想 された。TCF-Ⅱは、α鎖、β鎖の二本のポリペプチド鎖がジ スルフィド結合しているが、第15図に示すように最初は1本 のポリペプチド鎖として合成されることがわかった。TCF-Ⅱ のα鎖のN末端はブロックされているために不明であるが、 β鎖のΝ末端およびα鎖、β鎖の一部内部アミノ酸配列が前 述のごとく決定しており、第15図中に示した。得られたTCF-□ cDNA の塩基配列は宮沢ら(Biochemical and Biophysical Research Communication 163 967-973(1989)) の発見し たhHGFと極めてよく一致するが宮沢らのhHGFのアミノ酸配列 でいうと、162 番目のフェニルアラニンから166 番目のセリ ンまでの5残基(F-L-P-S-S) が、今回のTCF-Ⅱ cDNA では欠 失している点のみが異なり、TCF-II cDNA は新しいHGF 遺伝 子ファミリーの遺伝子の1つであることがわかった。上記塩 基配列から提案されるTCF-Ⅱのアミノ酸配列と宮沢からのhliGP のアミノ酸配列の比較は第16図に示すとおりである。

上記物理化学的性質により特定される新規な糖蛋白質TCF-II を得る方法を以下に説明する。

本発明に係る物質を生産するために使用する細胞としては、ヒト由来の線維芽細胞であればいずれでも使用可能である。 好適な細胞としては、ヒト胎児肺由来株化細胞、ヒト胎児腎 由来株化細胞、ヒト胎児包皮由来株化細胞等が挙げられる。 本発明の実施においては、これら細胞のなかでIMR-90 (ATCC CCL 186)、WI-38(ATCC CCL 75)などが特に適している。 これらの細胞は、通常の培養に用いられる血清培地もしく



は無血清培地中で増殖させる。代表的な培地の例としてはダルベッコーモディファイドイーグル培地(DMEM)に子牛血清を5%添加した培地が挙げられる。この他に必要に応じ、アミノ酸、トランスフェリン、脂肪酸、インシュリンなどのホルモンを添加してもよい。

この培地中で細胞を培養するが、培養に当っては、Tフラスコ等を使用した静置培養、マイクロキャリアーを使用した浮遊培養、ホローファイバーやセラミック担体を使用した連続培養の方法が採用し得る。培養条件は、CO₂ 5 %空気雰囲気下で、20~37℃の温度、培地は2~3日ごとに交換することが好ましい。このようにして所望の細胞密度に到達した後は、7~10日ごとに培地を交換し、培養液を回収する。回収した培養液より目的物質である糖蛋白質を抽出精製する。

回収した培養液は分子量6,000 以下をカットするUF膜処理により約10倍に濃縮し、その後、陽イオン交換体に吸着させた後、食塩濃度0.3M~0.6Mの緩衝液で溶出する。イオン交換体としてはCMセファデックス(ファルマシア社製)でが例示できる。このようにして溶出される活性画分の増殖である。このようにして溶出さ強い腫瘍細胞増殖で制活性を示す画分を集め、さらに糖アフィニティークロマトガラフィニティークロマトカラムは0.5M NaCl を含むpH 7.0の0.05M トリス塩酸緩衝液で平衡化した後、上記回収画分を負荷し、さら

にカラムを洗浄する。その後糖アフィニティーの結合糖鎖に応じた溶出液で溶出する。上述したConAセファロースを使用した場合は、メチルマンノピラノサイドを含む緩衝液で溶出される。溶出された活性画分は、水に対して透析を行い、凍結乾燥する。その後pH6.0~7.0の0.05Mトリス塩酸緩衝液に溶解し、強陽イオン交換樹脂を充塡剤としたHPLCによりさらに分離精製を行う。強陽イオン交換樹脂充塡カラムとしてはMonoS(ファルマシア社製)が特に適する。MonoS カラムからの溶出は、0M→1.0Mの食塩のグラジエント溶出を行い、活性画分を集める。

本発明物質は、0.6M~0.9Mの塩強度部分に溶出される。このようにして得られた活性画分をさらにヘパリンーセファロース(ファルマシア社製)を使用したアフィニティークロマトグラフィーにより精製する。ヘパリンーセファロースカラムからの溶出は0.3M→2.0Mの食塩グラジエントで行い、目的物質は1.0~1.5Mの塩強度部分に溶出される。次に、本発明のTCF-Ⅱの腫瘍細胞障害活性及び肝細胞増殖活性の測定について以下に記述する。

腫瘍細胞障害活性の測定

マウス L 929 (ATCC CCL1)を、本発明の TCF- II に最も感受性の高いクローンを選別した。このようにして腫瘍細胞障害因子高感受性クローンL 929-18を得た。

L 929-18 を 1 0 % FCS を含む DMEMでコンフルエントになるまで培養し、その後トリプシン処理により細胞を剝離採取し、1 0 % FCS および 1 μ g/mL のアクチノマイシン D を含む DMEM



に 6 × 1 0 ⁵ cells/ nd の細胞密度になるように懸濁させる。

96 穴マイクロプレート(ファルコン社製)の名ウェルに細胞懸濁液と同様に調製したDMEMを 50μ 1に入れ、本発明物質TCF-IIを含む試料も同様のDMEMで溶解又は希釈し、希釈列の第一穴に 50μ 1を添加し、混合後、その 50μ 1を第二穴に添加混合する。この操作を繰り返しながら希釈列を作成する。

試料の希釈列に各ウエル当り、細胞懸濁液を50μ1添加し、COzインキューベーター内で、37℃、2日間培養する。培養後、上清を静かに捨て、生理食塩水で2回洗浄後各ウエルに接着した生存細胞をメタノール:水=1:4に調製した液に溶解した0.5 %クリスタルバイオレット溶液を各ウエルに50μ1ずつ添加し、染色固定する。蒸留水で各ウェルを洗浄し、染色プレートを風乾し、色素をセレンソン緩衝液(6.1 ㎡、0.1Mクエン酸ニナトリウム3.9 ㎡、0.1N塩酸、10㎡エタノールを混合)で溶出し、マイクロタイター分光度計で570nm の吸光度を測定する。

5 0 %の細胞死滅率示す希釈倍率をTCF-Ⅱの単位数(u / nd) と規定する。

肝細胞増殖活性の測定

セグレンの方法(Method in cell biology, vol.13, p29, Academic Press, New York, 1976) に従い、ウィスター系雄ラットより肝実質細胞を単離した。この肝実質細胞を8.8 × 10 4 個/0.5 配/ウェルの濃度で24ウェルのプラスチックプレート(ファルコン)に播き、5%のCO2存在下、37

度で培養した。培地は、10%牛新生児血清(ハイクロン)、10μ m デキサメタゾン、100U /md ペニシリン、100ug/md ストレプトマイシンを含むウイリアムズE培地(フローラボラトリーズ)を使用した(以下、基礎培地と略す)。24時間培養の後、3H-チミジン(アマシャム)を4μ Ci/md (86Ci/m mo ℓ)を含む基礎培地に交換し2時間培養した後、DNA 合成を測定した。尚、上記3H-チミジンラベルに際し、各試験群を10mMのヒドロキシウレア存在の有無で取り込ませ、そのカウントの差を取り込み量とした。上記培養によるラベル後、細胞を冷PBS、2%過塩素酸及び95%エタノールで、それぞれ2回洗浄したのち風乾し、2mM EDTA,20mM NaHCO。を含む2%SDS の0.8mで可溶化し、液体シンチレーションカウンターにて測定した。

結果は第1表に示すとおりである。



第 1 表

被験試料	濃度 (ng/ml)	肝細胞増殖活性 (dpm/well,x10³)
無添加	<u>-</u>	21.7 ± 9.2
hEGF	20	239.3 ± 7.2
TCF- II	1	93.7 ± 29.7
	10	378.5 ± 93.5
	100	467.4 ± 77.3

(n = 4)

肝細胞増殖のポジティブコントロールとして hEGF(湧永製薬) を用いた。表よりTCF-Ⅱの肝細胞増殖活性は、 hEGF のそれより強いことが判る。

次に、本発明のTCF-IIからなる生理活性因子を活性成分と する製剤について説明する。

本発明における上記生理活性因子は下記の薬剤活性を示す。

① 抗腫瘍活性

ヒト由来腫瘍細胞であるKB、HeLa,MCF-7及びBG-1の増殖を抑制し、マウス由来L-929 細胞及び腫瘍細胞であるSarcoma 180,Meth A Sarcoma, P388に細胞障害活性を有するが、ヒト正常細胞であるIMR-90の増殖を抑制しない

- ② 白血病細胞分化誘導活性 ヒト白血病細胞HL-60 を顆粒球に分化誘導する
- ③ 細胞性免疫増強活性 ヒト細胞障害T 細胞の増強
- ④ ヒト血管内皮細胞の増殖促進活性 ヒト臍帯由来血管内皮細胞の増殖を促進する

⑤ 肝実質細胞の増殖活性

ラット肝臓由来肝実質細胞の増殖を促進する

これらの活性は 1-1000ng/配の範囲の微量で発現する。 本物質は抗腫瘍剤、抗白血病剤、細胞免疫増強剤、創傷治療 剤、肝再生化剤を含む肝疾患治療剤等として期待される。し かし、高分子糖タンパク質である本生理活性因子(以下TCF-II と称する)はバイアル等のガラス容器や注射筒等のようなポ リプロピレン樹脂容器等への吸着が著しい上に不安定な物質 である。

温度や湿度等によってその活性が著しく減少し容易に失活する。従って安定な形で製剤化されることが期待される。

即ち、本発明に係る製剤はタンパク質及び非イオン界面活性剤からなる群から選択される1つ又は2つ以上を吸着防止剤として、またタンパク質、糖類及びアミノ酸からなる群から選択される1つ又は2つ以上を安定化剤として含有すること、更に吸着防止剤として選択される1つ又は2つ以上と安定化剤として選択される1つまたは2つ以上との組合せを含有することを特徴とするTCF-I製剤である。

本発明に係る製剤は、上述のような吸着防止剤および安定 化剤がTCF-II と混在していればよく、その剤型は凍結乾燥、 水溶液あるいは粉末のいずれでもよい。

本発明における活性成分であるTCF-II は、いかなる方法で製造、精製されたものでもよく、TCF-II 生産細胞の培養液から抽出し分離精製したもの、遺伝子工学的手法により大腸菌、酵母菌、チャイニーズハムスターの卵巣細胞等の哺乳動物細



胞を宿主として生産せしめ、種々の方法で抽出し分離精製したものが用いられる。

本発明において用いられるTCF-IIの吸着防止剤のうちタンパク質類としてはアルブミン、ゼラチン等が、また非イオン界面活性剤としてはツイーン80、ツイーン20等が使用でき、また本発明に用いられるTCF-IIの安定化剤のうちタンパク質類としてはアルブミン、ゼラチン等が、また糖類としてソルビトール、マンニトール、キシリトール等、アミノ酸としてはグリシン、アラニン等が使用できる。

次に実験例により、本発明の製剤の吸着防止性及び安定性

を更に詳しく説明する。

実験例1. 吸着防止試験

ヒト胎児肺由来線維芽細胞であるIMR-90細胞(ATCC.CCL 186)を5%の子牛血清を含む培地で7日間培養し、その培養上清から抽出し、分離精製したTCF-Ⅱ 200μg を0.15 Mの食塩を含む0.01M の燐酸緩衝液pH7(PBS)100 配に溶解しこれを0.5 配づつガラス試験管およびポリプロピレン樹脂製チューブに分注する。別に第1表a,b,cに示す添加物質のそれぞれの濃度の2倍濃度の溶液をPBS で調製する。上記の分注したTCF-Ⅱ溶液0.5 配に添加物質のそれぞれの濃度の溶液を0.5 配添加しよく混和する。TCF-Ⅱの最終濃度は1μg/配、各添加物質の最終濃度は第1表a,b,cに記載した濃度に調整される。

なお、対照はTCF-Ⅱ溶液0.5 ml PBSを0.5 ml添加した。

各添加物質の各濃度について2本づつ調製し、37℃で1時間保温後TCF-Ⅱ活性を測定し、結果はその平均値で求めた。

TCF-Ⅱの活性は以下のようにその腫瘍障害活性で測定した。

マウスL 929(ATCC, CCL1) をサブクローニングして得られたTCF-II に高感受性のクローンL929-18 をターゲット細胞として用いた。

L929-18 を 10% FCS を含むダルベッコ改変イーグル培地 (DMEM) でコンフルエントになるまで培養し、その後トリプシン処理により細胞を剝離採取し、 10% FCS および 1μ g/m のアクチノマイシンD を含む DMEMに 6×10^5 cells/m の細胞密度になるように懸濁させる。



細胞懸濁液調製に用いたDMEMを用いて試料サンプルを希釈し、20倍以上の一連の希釈列を作製する。20倍以上の一連の希釈列の各試料をそれぞれ50μ1 づつ96穴マイクロプレート(ファルコン社製)の各ウエルに添加する。

試料の希釈列に各ウエル当たり、細胞懸濁液を50 μ1 添加し、CO2 インキュベーター内で、37℃.2日間培養する。培養後上清を静かに捨て、PBS で2回穏やかに洗浄後各ウエルに接着した生存細胞をメタノール:水=1:4の混合液に溶解して0.5 %クリスタルバイオレット溶液を各ウエルに50μ1 づつ添加し、染色固定する。蒸留水で各ウエルを洗浄し、風乾後、色素をセレンソン緩衝液(6.1 ml, 0.1 Mクエン酸ニナトリウム、3.9 ml, 0.1 N塩酸、10 mlエタノールを混合)で溶出し、マイクロタイター分光光度計で570nm の吸光度を測定する。

50%の細胞死滅率を示す希釈倍率をTCF-Ⅱの単位数 (u/mℓ)と規定し、試料調製直後の活性 (u/mℓ)を100%として試験処理後の残存活性を相対活性 (%)として求めた。

結果は、第2表a, b, c に示したように、TCF-Ⅱはガラスやポリプロピレン樹脂表面に容易に吸着されるが、本発明で用いる吸着防止剤が製剤の吸着防止効果を有していることが判る。

第 2 表

(1) ガラス試験管

a. 高分子賦活剤の効果

添加物

濃度	ヒト血清	低分子量*	ゼラチン	ポリエチレン	デキスト
(%)	アルブミ	ゼラチン		グリコール	ラン
	\sim (HSA)			4000	40
		残存相	対活性 (%)		
0	8.3	8.3	8.3	8.3	8.3
0.01	16.7	8.3	25.0	8.3	-
0.05	25.0	8.3	37.5	8.3	8.3
0.10	50.0	16.7	50.0	16.7	-
0.25	100.0	16.7	100.0	16.7	8.3
0.50	100.0	33.3	100.0	16.7	8.3
1.00	100.0	50.0	100.0	16.7	12.5
2.00	100.0	100.0	100.0	33.3	12.5
10.00	100.0	100.0	100.0	÷ .	75.0
20.00	100.0	100.0	100.0	-	<u> </u>

*: 平均分子量6,000(ニッピ株)



b. 非イオン界面活性剤の効果

添加 物 濃 度 ツィーン80 ツィーン20 (%)

	·········残存相対活性	(%)
0	8.3	8.3
0.0001	16.7	16.7
0.0005	25.0	25.0
0.001	50.0	50.0
0.005	100.0	100.0
0.01	100.0	100.0
0.05	100.0	100.0
0.10	100.0	100.0
1.00	100.0	100.0

(2) ポリプロピレン樹脂チューブ

c. ヒト血清アルブミンおよびツイーン 8 0 の効果

• •	, 111 , , , , , , , , ,		<i>7</i> 10
	添加物	添加物	
濃 度	ヒト血清	濃 度 ツイ	ーン
(%)	アルブミン(HSA)	(%) 80	
5	镁存相対活性 (%)	残存相対	活性 (%)
0	25.0	0 25.	0
0.01	50.0	0.0001 33.	3
0.10	75.0	0.0005 50.0	0 .
0.25	100.0	0.001 75.0	0
0.50	100.0	0.005 100.0	0
1.00	100.0	0.01 100.0	0
2.00	100.0	0.05 100.0	0
10.00	100.0	0.1 100.0	0
20.00	100.0	1.0 100.0	0

実験例2. 安定性試験

TCF- Π のガラス壁への吸着を完全に防げる条件下で各種添加物質のTCF- Π の安定性に及ぼす効果を試験した。即ちIMR-90由来のTCF- Π 120 μ g を0.02%のツィーン80を含むPBS 30 m に溶解し、0.22 μ のフィルターで濾過滅菌後、滅菌ガラス試験管に0.5 m でつ分注した。

第2表a,b,c に示す各種添加物質について2倍濃度の溶液を PBS で溶解調製したのち、0.22μのフィルターで濾過滅菌し、 それぞれについて0.5 配づつTCF- II 溶液0.5 配に添加しよく混



和して後、雑菌汚染を防ぐためガラス試験管を密封した。対照としてTCF- II 溶液 $0.5\,$ ml にツィーン80を含まないPBS $0.5\,$ ml を加えたものを使用した。TCF- II の最終濃度は $2\,\mu\,$ g/ml に、ツィーン80 の最終濃度は0.01% に、各添加剤の最終濃度は第 $3\,$ 表a, b, c に示す濃度になる。

各試験区につき 2 本調製し、40℃、1週間保存後TCF-Ⅱ活性を測定し、保存前のTCF-Ⅱ活性 (u/ml)を100 %として保存後の活性を相対活性 (%)で示した。

結果は平均値で求めた。結果は第2表に示す。

第3表a,b,c の結果から、本発明で用いる安定化剤が水溶液 状態において製剤の活性成分であるTCF-II活性を安定に保つ効 果を有していることが判る。 WO 90/10651 PCT/JP90/00314

2 4

第 3 表

a. 高分子賦型剤のTCF-IIの安定性に及ぼす効果

保存期間 (日) 40 ℃

ž	た加 濃 度	0	3	7
(9	6 W/V)	残存相	対活性	(%)
	0.0	100.0	25.0	16.7
ヒト血清	0.1	100.0	50.0	33.3
アルブミン	0.25	100.0	100.0	100.0
	0.5	100.0	100.0	100.0
	0.0	100.0	25.0	16.7
ゼラチン	0.1	100.0	25.0	25.0
	0.25	100.0	100.0	100.0
	0.5	100.0	100.0	100.0
	0.0	100.0	25.0	16.7
低分子ゼラチン	0.5	100.0	25.0	16.7
(平均分子量6,000)	2.5	100.0	33.3	25.0
	0.0	100.0	25.0	16.7
ポリエチレングリン	コール400	0		
	0.5	100.0	16.7	12.5
	2.5	100.0	16.7	12.5

注:全ての試験区にツィーン80が最終濃度として0.01% 含まれている。



2 5

b. 糖類の添加効果

		保存期間	(日) 40) °C
糖類	添加濃度	0	3	7
,	(% W/V)	残存	相対活性	(%)
	0	100.0	25.0	16.7
デキストラン40	2	100.0	25.0	8.3
	10	100.0	12.5	4.2
	0 ·	100.0	25.0	16.7
	2	100.0	33.3	25.0
ソルビトール	10	100.0	66.7	66.7
	20	100.0	100.0	100.0
	40	100.0	100.0	100.0
	0	100.0	25.0	16.7
	2	100.0	33.3	16.7
マンニトール	10	100.0	66.7	50.0
	20	100.0	100.0	95.0
	40	100.0	100.0	100.0
グルコース	2	100.0	16.7	8.3
	10	100.0	12.5	4.2
	0	100.0	25.0	16.7

WO 90/10651

2 6

フラクトース	2	100.0	12.5	6.3
	10	100.0	< 2.0	< 2.0
	0	100.0	25.0	16.7
マンノース	2	. 100.0	16.7	4.2
	10	100.0	< 2.0	< 2.0
	0	100.0	25.0	16.7
キシリトール	2	100.0	33.3	16.7
	10	100.0	100.0	66.7
	20	100.0	100.0	96.5



2 7

c.アミノ酸の添加効果。

		保存期間	(日) 40) °C
	添加濃度	0	3	7
アミノ酸	(%)	残存	相対活性	(%)
	0	100.0	25.0	16.7
アルギニン	1	100.0	25.0	16.7
	5	100.0	50.0	33.3
			•	
	0	100.0	25.0	16.7
グリジン	1	100.0	33.3	25.0
	5	100.0	100.0	66.7
	10	100.0	100.0	100.0
	0	100.0	25.0	16.7
リジン	1	100.0	25.0	16.7
	5	100.0	66.7	16.7
	0	100.0	25.0	16.7
アラニン	1	100.0	25.0	16.7
	5		100.0	50.0
	10			90.0

注:全ての試験区にツィーン80が最終濃度として0.01%含まれている。

次に、本発明の製剤活性を試験した結果を示す。

ヒト新規サイトカインTCF-I のSarcoma 180 に対する

in vivo抗腫瘍試験

材料および試験方法:

①実験動物

ICR マウスはチャールス・リバー・ジャパンより購入し、 雌の7週齢を用いた。

②腫瘍細胞

Sarcoma 180 は、国立癌センターより分与を受け、当研究所にて週1回マウスで継代維持したものを用いた。

③試験試料

TCF-Ⅱは0.01%ツィーン、0.25%ヒト血清アルブミンおよび0.8 %の食塩を含む0.01M リン酸緩衝液、pH7.0 に溶解し、製剤化した。

 $0.2~\mu$ g TCF- 11/0.2 m および $1.0~\mu$ g TCF- 11/0.2 m の 2 種類の TCF- 11 試料を作製した。パイロジェンの影響を調べるため、 $1.0~\mu$ g TCF- 11 中に含まれるパイロジェン相当量の標準パイロジェン(ディフコ社製) 試料(940 μ g) を同様に調製した。

④予備毒性試験

予備毒性試験は1群2匹で実施した。

ICR マウス尾静脈内に1回TCF-IIを10μg および20μg/マウス投与し、動物の死亡を指標に毒性の判定を行った。

⑤抗腫瘍試験

抗腫瘍試験は1群7匹で行った。

Sarcoma 180(106/mouse)をICR マウス皮下に移植し、生着



の確認された時点で群分けを行い1日1回、連日7日間尾静脈内に試料を投与した。増殖抑制効果は対照群に対する投与群の平均腫瘍重量(MTW) より抑制率 (<u>C-T</u> ×100 %) を求めて判定した。

試験結果:

①予備毒性試験

 $10\,\mu\,\mathrm{g}$ および $20\,\mu\,\mathrm{g/mouse}$ 投与とも毒性は認められなかった。

②抗腫瘍試験

投与開始3週間後の試験結果を第4表に示す。

第 4 表

試 料	投与量	MTW(mg)	$\underline{C-T} \times 100(\%)$
対 照	0.0	3024.71	-
パイロジェン	940pg/mouse	3036.00	-0.37
TCF- II	0.2 µ g/mouse	1787.71	49.92
TCF- I	$1.0~\mu$ g/mouse	1984.21	34.40

上記試験においてTCF-Ⅱの最適投与量が未知であったので投 与量に設定に多少問題があったが、この結果を見た場合、投 与量の少ないほうがより効果的であるように思われる。

さらに、腫瘍内投与によるTCF-Ⅱの抗腫瘍効果を下記方法により調べた。

試験方法:

ICR マウス皮下に 1×10° 個/mouseのSarcoma 180 細胞を移植し、1週間後固型腫瘍が生着したマウスを選別した。マウス1匹当り、1日1回、7日間連続でTCF- [] を0.2 μg ず

つ投与した。投与終了後2週間観察したところ、腫瘍部は黒変壊死を起していて著しい抗腫瘍効果を示した。また、腫瘍の消失したマウスも観察された。

図面の簡単な説明

第1図は、子牛血清を5%含有するIMR-90培養液のCM-セファデックスC-50クロマトグラフィーから得られる蛋白、プラスミノーゲンアクチベーター及びTCF-IIの溶出プロフィールを示す。(1)は、0.3M NaCl 含有 0.05Mトリス塩酸緩衝液(pH 7.0)による溶出画分を、(2)は0.6M NaCl 含有0.05M トリス塩酸緩衝液(pH7.0)による溶出画分をそれぞれ示す。

- ○ は吸光度を、- - はプラスミノーゲンアクチベータ
- 一活性を、また一●一は腫瘍細胞障害活性をそれぞれ示す。

第2図は、IMR-90培養液のCM- セファデックスC-50クロマトグラフィーから得られた0.6M NaCl 含有0.05M トリス塩酸緩衝液(pH7.0) 溶出画分のConAアフィニティクロマトグラフィーの結果を示す。

- (1) は、0.5M NaCl 含有0.05M トリス塩酸緩衝液(pH7.0) による洗浄画分を、(2) は0.5M NaCl 及び0.3M αーメチルーDーマンノピラノサイド含有0.05M トリス塩酸緩衝液(pH7.0) による溶出画分を示す。
- ◆ は吸光度を、- ◆ は腫瘍細胞障害活性をそれぞれ示す。

第3図は、ConAセファロースアフィニティクロマトグラフィーから得られたTCF-Ⅱ画分のNonoS-HPLC による溶出パターンを示す。



(-

-○-は腫瘍細胞障害活性を示す。

第4図はMonoS-HPLC から得られたTCF-Ⅱ画分のヘパリンー セファロースアフィニティクロマトグラフィーの溶出パター ンを示す。

- (1)は洗浄を、(2)は食塩濃度勾配(0.3M → 2.0M) による溶出 を示す。
- ー●ーは吸光度を、またー①ーは腫瘍細胞障害活性を示す。 第5図はTCF-Ⅱ(未還元および還元)のSDS 電気泳動を示す。
 - 第6図は、TCF-IIの熱安定性を示す。
 - 第7図は TCF-ⅡのpH安定性を示す。
- 第8図は、インビトロでのヒト腫瘍細胞の障害活性に及ぼすTCF-IIの効果を示す。
- 第9図は、TCF-ⅡのSarcomal80に対する細胞障害活性を、 第10図は、TCF-ⅡのMeth A及びP388に対する細胞障害活性 をそれぞれ示す。 — ● — はMeth A、 — ○ — はP388のそれである。
- 第11図は、TCF-Ⅱのヒト腫瘍細胞に対する増殖抑制率を示す。 ● は卵巣癌細胞株BG-1、 ○ は乳癌細胞株MCF-7のそれである。
- 第12図は、リンパ球混合培養5日目におけるリンパ球中に取り込まれた³Hチミジンの放射能濃度を、また第13図は培養8日目のそれを示す。又各サンプルは6検体ずつ測定し、平均値±SDとして示している。
 - 第14図は、TCF-IIの血管内皮細胞HUVEC に対する増殖活

性を示す。

第 1 5 図(1)および(2)はTCF-Ⅱ cDNA の塩基配列及びこの配列から推定されるTCF-Ⅱのアミノ酸配列を示す。

第16図は上記塩基配列から推定されるTCF-Ⅱのアミノ酸配列と宮沢らのhHGFのアミノ酸配列との比較を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下に実施例を示し、本発明をさらに具体的に説明する。 実施例 1

糖蛋白質TCF-IIの調製

(1) ヒト線維芽細胞株IMR-90の培養

ヒト線維芽細胞IMR-90 (ATCC CCL 186) 細胞を5%子牛血清 (CS)を含むDMEM100 配を入れた1 & 容量のローラーボルトに3×10°個の細胞を移植し0.5~2回転/分の回転速度で回転させながら7日間培養を続けた。総細胞数が1×10°個になったところで、トリプシンにより細胞を剝離し、細胞をボルト底面に集め、5~9メッシュのセラミック100g(東芝セラミック社製)を滅菌して投入し、2 4 時間静置して培養した。その後、上記CSを5%含むDMEM培地を500 配加え、培養を継続した。7~10日ごとに培地を全量回収し、新鮮培地を補給した。このようにして2ヶ月間の生産を継続し、ローラーボルト1本当り41の培養液を回収した。

このようにして得た培養液当りの比活性は32u/配であった。

(2)糖蛋白質TCF-IIの精製

前記(1)で得た培養液75 エをアミコン製メンブランフィル



ター(MW6,000カット) 処理によりUF濃縮し、液量を1/10にし た。次いでCMセファデックスC-50 (ファルマシア社製) をpH 7.0 の0.05M トリスー塩酸緩衝液で平衡化させた後、上記UF 濃縮液 1 0 1 当 9 に つ き 湿 重 量 1.5 kg の 樹 脂 を 加 え 、 pH6.5 ~7.0 下でゆるやかに撹拌しながら4℃で24時間吸着させ た。吸着後、樹脂をワットマンNo.2で濾過し、回収した樹脂 は、pH 7 の0.05トリスー塩酸緩衝液で洗浄した。約1500g の 洗浄後の樹脂を径7cm×40cmのカラムに充塡し、0.01%ト ウィーン20および0.3M食塩含有0.05M トリスー塩酸緩衝液 PH7.0で溶出した。280nm の吸収をモニターし、蛋白がほぼ 溶出し終えたところでさらに塩強度を0.6M食塩として溶出を 行った。各フラクションは、腫瘍細胞障害活性を測定すると 共に、IMR-90が生産する組織プラスミノーゲンアクチベータ ー(t-PA) 活性を測定した。このようにして得た溶出パター ンを第1図に示した。0.6Mの食塩強度で溶出される画分が強 い腫瘍細胞障害活性を示した。この画分をTCF-Ⅱ画分とした。 次いで、ConAーセファロースCL-6B(ファルマシア社製)を 0.5M食塩含有のpH7.0 、0.05M トリス-塩酸緩衝液で平衡化 し、径2.5 cm×8 cmのカラムに充填した。このカラムを同じ 緩衝液でさらに良く洗浄し、CMーセファデックスカラムで溶 出されたTCF-Ⅱ画分(pH7.0) を負荷した。その後再度カラム 容量の10倍量の0.5Mの食塩含有pH7.0、0.05M トリスー塩 酸緩衝液でカラムを洗浄した後、0.5M食塩及び0.3Mα-メチ ル-D-マンノピラノサイド含有pH7.0 、0.05M トリスー塩酸 緩衝液で1時間当り70 配の流速で溶出した。各溶出画分は



腫瘍細胞障害活性を測定するとともに280nm の蛋白吸収をモニターした。第2図に示す溶出パターンを示した。

最初に溶出される画分を回収し、蒸留水に対し4℃で48時間透析を行い、その後凍結乾燥を行い、白色の粉末を得た。この粉末を最少量の0.01%トウィーン20を含むpH7.0、0.05mトリスー塩酸衝撃液で溶解し、0.01%トウィーン20含有pH7.0の0.01mリン酸衝撃液で平衡化したHPLC用MonoSカラム(ファルマシア社製)に負荷した。負荷後0.01%トウィーン20含有pH7.0、0.01mリン酸緩衝液で20分間、0.5 配/分の流速で洗浄した後、60分間0.5 配/分の流速で洗浄した後、60分間0.5 配/分の流速で洗浄した後、60分間0.5 配/分の流速で流浄した後、60分間0.5 配/分の流速で流浄した後、60分間0.5 配/分の流速で流力な湿度勾配で溶出を行った。溶出のパターンは第3図に示す。活性画分は0.76m食塩を頂点として溶出された。活性画分を回収し、再度MonoSカラムに負荷し、同じ緩衝液で、食塩濃度、1.0mまでの濃度勾配で再度溶出を行った。

活性画分を回収し、次いで、径1.0 cm×7 cmのカラムに 5 ㎡ 充塡したヘパリンーセファロース(ファルマシア社製)を 0.3M 食塩を含有した pH7.5 、 1 0 mMトリスー塩酸緩衝液で平衡化し、このカラムに活性画分を食塩濃度が 0.3Mになるように 0.01M トリスー塩酸緩衝液 (pH7.0) で希釈し、上記ヘパリンセファロースカラムに負荷した。その後充塡ゲル量の 1 0 倍量の pH7.5 、 0.3M 食塩含有 0.01M トリスー塩酸緩衝液で洗浄した。 さらに同じ pHの緩衝液で、 0.3Mから 2.0Mまでの食塩濃度勾配により 1 時間 当り 2 0 ㎡の流速で溶出した。溶出パターンを第 4 図に示す。



E

このようにして糖蛋白質を得た。第5表に示す通り、751の培養液を出発材料として0.12mgの活性な蛋白質を得ることができた。同時に、この糖蛋白質は、腫瘍細胞障害因子であり、比活性は5,248,000 u/mgであった。

(以下余白)

第 5 表

IMB-90の培養液 (5%cs含有)から得られた腫瘍細胞障害因子の精製

1
<u>₹</u>
で溶出される画分
نے
74
130
32
IJ
ž
Ξ
9
50
~
-から0.6M NaCl
,
7
1,
7
<u>`</u>
201
7
c - 50
ن
K
7
:ファデック
12
.1.
7
771
14ND
<u>:</u>
rcf. II:
-

精製工程	容 (m)	西 (mg/mg)	全蛋白 (或)	腫瘍細胞障害活性 (u / m)	会活性 (×10⁻⁴u)	比语性 (u / m)	精製倍率 Fold	回 (%)
培获液	75000	3.30	247500.0	32.0	24.0	9.7	1.0	100.0
UF濃縮物	10000	23.40	234000.0	192.0	192.0	8.2	0.0	80.0
CMセファデックスクロマト (O.6 M NaCl 溶出画分)	894	0.23	205.6	2048.0	183.1	8904.3	918.0	76.3
ConAーセファロースクロマト	244	0.26	63.4	5120.0	124.9	19692.3	2030.0	52.0
MonoS-IIPLC	13	0.16	2.1	80000.0	104.0	500000.0	51546.4	43.3
へパリソーセファロースクロマト	9	0.05	0.12	104960.0	56.0	5248000.0	541030.9	23.3



٠ ۽ ز

上述のようにして得られたTCF-Ⅱの物理化学的性質を測定した結果を以下に例示する。

①SDS 電気泳動法による分子量測定

0.1 %SDS を含むポリアクリルアミドゲルを用い電気泳動による分子量測定を行った。糖蛋白質は78,000及び74,000の近接したバンドを示した。また2ーメルカプトエタノールにより還元処理を行い、同様に電気泳動を行ったところ分子量52,000及び28,000、32,000の3本のバンドが得られた(第5図参照)。このことがらTCF-IIは、分子量52,000の共通サブユニットに、分子量32,000のサブユニットあるいは分子量28,000のセブユニットが結合した複合体であることが予測される。

②等電点

LKB 製等電点電気泳動装置を用いPhast Gel IEF3-9による 等電点を測定したところ、7.4 ~8.55の等電点を示した。

③熱安定性

pH7.5 に調製した0.01%ッイン20を含む0.1Mトリスー塩酸緩衝液に51,200u/m ℓ の活性に溶解したTCF-IIを加え、512u/m ℓ の溶液を調製した。この活性を有する液を25.35、50.60.70.80.90.95Cの各温度で10分間処理し、25Cの活性に対する相対活性を測定した。第6図に示す通り、60Cまでは熱安定であった。

④ pH 安定性

第6表に示す組成の各緩衝液(いずれも0.01%ツイン20を 含有)を精製し、各pHの緩衝液に、pH8調製時に51.200u/wl に相当するTCF-Ⅱを溶解し、37℃で1時間放置後の活性を 測定し、pH8、室温で1時間放置した場合と比較した相対活性を測定した。第7図に示す通り、pH6~9の範囲で安定で あった。

第 6 表 調製緩衝液

pH 1 ~ 3 1/10M グリシンー塩酸

pH 4 ~ 6 1/10M 酢酸緩衝液

pH 7 ~ 8 1/10M トリスー塩酸

pH 9 ~ 12 1/10M グリシンー水酸化ナトリウム

⑤N末端アミノ酸配列

5 0 μg のTCF- II を還元し、エレクトロプロット法により、分子量52,000のA、32,000のB、28,000のCと3蛋白質に分離し、各蛋白質についてアプライド社製477A型プロテインーケンサによりN末端アミノ酸配列を分析した。AはN末端がブロックされているため、N末端アミノ酸配列の分析が測定できなかったが、B、Cは共に下記に示す共通のN末端アミノ酸配列を示した。

Val-Val-Asn-Gly-Ile -Pro-Thr- X - Thr-Asn-Ile -Gly

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12

X -Met-Val-Ser-Leu

13 14 15 16 17

Xは未同定を示す。

このBおよびCのN末端アミノ酸配列が全く同一であることがらTCF-Ⅱは分子量52,000のAと分子量32,000のBあるいは分子量28,000のCがSS結合により結合した2本鎖構造を有



していると考えられる。

⑥アミノ酸組成

バイオラッド社製プロティンアッセイキットにより測定した蛋白量 1 0 μg に相当する量を塩酸加水分解により分解し、日立製 L - 8500型アミノ酸分析計によりアミノ酸組成を測定した。

4 0

次に示すアミノ酸組成を得た。

アミノ酸組成:

A.A	nmol	m o 1 %
Asp	10.375	12.97
Glu	7.750	9.69
Ser	5.000	6.25
Gly	7.250	9.06
His	3.000	3.75
Arg	5.375	6.72
Thr	5.125	6.41
Ala	2.625	3.28
Pro	5.625	7.03
Tyr	3.875	4.84
Val	4.125	5.16
Met	1.875	2.34
Cys	N D	-
He	5.000	6.25
Leu	4.875	6.09
Phe	2.250	2.81
Trp	N D	-
Lys	5.875	7.34
合計	80.000	100(99.99)



実施例2

本例は、実施例1で得た糖蛋白質TCF-IIの腫瘍細胞障害活性を示す。

①腫瘍細胞増殖抑制

腫瘍細胞株であるHeLa、KB、ヒト2倍体細胞であるIMR-90をそれぞれ10%FCS 含有DMEMに105/mの細胞密度に調製した細胞懸濁液を作製した。マイクロウエルプレート(フアルコン社製)に50μ1ずつ各細胞を播種した。各ウエルに、5,120u/mのTCF-Ⅱを上述の培地より10,20,40,80,160倍に希釈したものを50μ1ずつ加え、混合後CO2インキュベーター中で37℃3日間培養した。各ウエルに生存した細胞をメタノール:水=1:4に調製した液に溶解した0.5%クリスタルバイオレット溶液を各ウエルに50μ1ずつ添加し染色固定した。蒸留水で各ウエルを洗浄後プレートを風乾し、空イクロタイター分光光度計で570nmの吸光度を計測した。

各細胞についてTCF-I無添加群を対照として細胞増殖抑制率(%)を計算し、TCF-I濃度との関係を求めた。第8図に示す通り、正常細胞であるIMR-90には増殖抑制を示さないが、KB、HeLa細胞には強い抑制を示した。

②既存物質に対する抗体との反応

TCF- II を 10% FCS 含有 DMEMに 320 u/m l の 濃度になるように溶解調製した。一方、抗 LT 抗体を同じ培養液中に LT 1000 u/m l を中和するタイター価になるように加え、 3.7% で 1% 時間放置し反応させた。 同様にして抗 TNF 抗体を 1.0% 10% 10%

抗INF β 抗体を1000u/mlとなるように加え反応させた。尚、 各抗体はいずれも市販のものを用いた。

反応後、各抗体による中和効果を、TCF-Ⅱ活性を測定することによって確認したが、いずれも活性の中和効果は認められなかった。

実施例3

本例は実施例1で得た糖蛋白質TCF-IIのマウス由来各種腫瘍細胞に対する細胞障害活性を示す。

マウス由来腫瘍細胞株として、Sarcoma180、MethA sarcoma およびP-388 の3株を用いた。

Sarcoma 180 細胞は 10% 牛胎児血清を含む DMEM にまた MethA および P388 は細胞 10% 牛胎児血清を含む RPMI 1640 倍地に、それぞれ 2×10^4 細胞/ m となるように懸濁し、それぞれの細胞懸濁液を調製した。

96ウエル平底マイクロウエルプレート(ファルコン社製) の各細胞懸濁液を50μ1 づつ播種した。

TCF-ⅡはSarcoma180用には10%牛胎児血清を含むDMEMに、またMethA およびP-388 用には10%牛胎児血清を含むRPMI1640培地に溶解、希釈して、TCF-Ⅱ溶液を調製した。それぞれの細胞懸濁液を播種した各ウエルにTCF-Ⅱ溶液を50μ1づつ添加し、TCF-Ⅱの最終濃度が0、2、4、8、16、31、62、125、250、500、1000 ng/mlになるように調製した。混合後、CO2 インキュベーター中、37℃、3日間培養した。各ウエル中の細胞をトリパンブルーで染色し、生細胞のみを血球計算板を用いて計数し、2回の実験値の平均値を求



めた。各細胞についてTCF-Ⅱ無添加群を対照として、細胞障害活性(%)を以下の計算式により計算し、TCF-Ⅱ濃度との関係を求めた。

この結果、得られたTCF-IIのSarcoma180に対する細胞障害活性を第9図に、またMeth A sarcomaおよびP-388 に対するそれを第10図に示した。

いずれの細胞もTCF- II に高い感受性を示し、TCF- II による Sarcoma180、Meth A sarcomaおよびP-388 に対する細胞障害活性 IC_5 。はそれぞれ6、40および $460 \, \text{ng/ml}$ であった。 実施例 4

本例は、実施例1で得られた糖蛋白質TCF-Ⅱのヒト腫瘍細胞株の、卵巣癌細胞株BG-1および乳癌細胞株MCF-7 に対する増殖抑制効果を示す。BG-1は10%FCS 含むマッコイ培地に、MCF-7 は10%FCS、非必須アミノ酸混合液、ピルビン酸およびイーグル塩を含むイーグルMEM に 2×104/mlとなるようにそれぞれの細胞懸濁液を調製した。一方、TCF-Ⅱは、BG-1 用には10%FCS を含むマッコイ培地に溶解し4μg/ml濃度のTCF-Ⅱ溶液を調製し、順次、同培地で2倍づつ釈放し、TCF-Ⅱの段階希釈列を作成した。同様に、MCF-7 用には、上記MCF-7 用増殖培地でTCF-Ⅱの段階希釈列を作成した。

96 ウエルマイクロウエルプレート(ファルコン社製)に 50 μ1 づつ各細胞懸濁液を播種した。次いで、BG-1を播種し た各ウエルにBG-1用に調製したTCF-Ⅱの各段階希釈溶液をそ れぞれ50μ1 づつ加え混合した。MCF-7 についても同様に実施した。CO2 インキュベーターで37℃、5日間培養した。培養後、培養液を取りのぞき、マイクロウエルプレートをPBS で2回洗浄し、各ウエルに付着している細胞をメタイール:水=1:4の混液に溶解した0.5 %クリスタルバイオレット溶液を各ウエルに50μ1 づつ添加して、染色固定た。蒸留水で各ウエルを洗浄後、プレートを風乾し、色素をセレンソン緩衝液で溶出し、マイクロタイター分光光度計で570nm の吸光度を計測した。

各細胞についてTCF-Ⅱ無添加群を対照として 細胞増殖抑制率(%)=

を計算し、TCF-Ⅱ濃度との関係を求めた。結果は第11図に示す通りであった。

この結果、BG-1、MCF-7 両腫瘍株ともTCF-II により増殖が抑制されることが確認された。

実施例5

本例は、実施例1で得られた糖蛋白質TCF-Ⅱによる前骨髄性白血病株、HL-60の分化誘導活性を示す。

HL-60 細胞を 10% 年胎児血清を含む RPMI 1640 培地に 3.5 $\times 10^5/m$ となるように懸濁し、細胞懸濁液を調製した。 96 穴平底マイクロタイタープレート(ファルコン)の各穴に細胞懸濁液を 100μ 1 づつ分注した。ついで同培地で溶解、希釈した 100μ 1 容器 100μ 1 を最終濃度が 15.6、 62.5、 125



250、500 および1000ng/ 配となるように加えた。

37℃、3および7日間培養し、TCF-ⅡによるHL-60 分化 誘導活性をニトロブルーテトラゾリウム(NBT) 還元能により 測定した。また形態変化についても検討した。

1) NBT 還元能

NBT 還元能を第7表に示した。

TCF- I NBT 還元活性 (%) 濃 度 (ng/nd) 培養日数 (日) 0 7.4 11.7 15.6 10.6 20.4 62.5 11.1 24.5 125 12.4 28.3 250 16.9 45.2 500 12.4 29.6 1000 12.1 26.8

第 7 表

表中の数値は少なくとも200 個以上の細胞を計数し、その中でNBT を還元し、青黒色フォルマザンを含んでいる細胞の割合を示す。(計2回の実験の平均値を示す)。

(HL-60は正常細胞に分化するとNBT 還元能を獲得し、青黒色フォルマザンを細胞内に蓄積する)

この結果、TCF-II は前骨髄性白血病株、HL-60 を分化誘導し、250ng/mlで最も高い分化誘導活性を有することが判明した。

2) 形態変化

HL-60 は分化誘導剤の違いによりマイクロファージ系とモノサイト系の2 通りの分化を示すことが知られている。37℃-7日間培養後のTCF-Ⅱで分化した細胞の形態又は核変化をライトギムザ染色により調べた結果、TCF-ⅡはHL-60 をモノサイトに分化誘導することを認めた。

実施例6

実施例1で得られた糖蛋白質TCF-IIによる細胞免疫活性を示す。すなわち、TCF-II添加条件下でリンパ球混合培養試験を行ない、リンパ球幼若化反応に対するTCF-IIの活性を検討した。

ヒト抹消血より、Ficall-Conray 法によりリンパ球を分離し、RPMI 1640-1 0% FCS培地に懸濁した。 2個人のリンパ球を、1:1の比で合計 1×10⁵ /100 μ1/ウエルとなるように丸底マイクロプレートに添加した後、各種濃度のTCF-Ⅱを添加し、CO2インキュベーター下でRPMI-10%FCS 培地にて培養した。培養終了の16時間前に³Hチミジンを0.25μ Ci/ウエル加えた。培養終了後セルハーベスターにて細胞を回収し、PBS で洗浄後シンチレーションカウンターにより細胞内に取込まれた³Hチミジンの放射能を測定した。

この結果を第12図及び第13図に示す。

第12図に示すように培養5日目には、TCF-Ⅱの作用は認められなかったが、培養8日目において第13図に示すように、最終濃度100ng/mlのTCF-Ⅱ添加群では対照群と比較して有意に³H取込みの上昇が認められ、TCF-Ⅱはサイトトキシッ



クT細胞の増殖、すなわち細胞性免疫を増強する効果を有することが確認された。

実施例7

実施例1で得られた糖蛋白質TCF-Ⅱによる血管内皮細胞増殖活性を示す。

ヒト臍帯由来血管内皮細胞、HUVEC、を供試細胞として用いた。ヒト血管内皮細胞HUVECを2%の牛胎児血清を含むE-GM培地に2.5×10⁴/配となるように懸濁した。

96ウエル平底マイクロウエルプレート(ファルコン社製) の各ウエルに上記細胞懸濁液を50 µ1 づつ分注した。

TCF-Ⅱを2%牛胎児血清を含むE-GM培地に溶解し、その50μ1 づつを細胞懸濁液の入った各ウエルに添加し、TCF-Ⅱの最終濃度が0、4、8、16、31、62、125、250、500 および1000ng/mlとなるように調製した。37℃、CO2インキュベーター内で6日間培養した。各ウエルの細胞数は、各ウエルの培地を除き、PBS で洗浄後、トリプシン処理により細胞をはがし、生細胞数を血球計算板にて計数した。

この結果、得られたTCF-IIの正常ヒト血管内皮細胞HUVECに対する作用を第14図に示した。TCF-IIは正常細胞である血管内皮細胞には細胞障害活性を示さず、逆に増殖促進活性を有していることが確認された。特に、TCF-II 濃度が125μg/mlの時に増殖促進活性が最大となった。

以下の実施例は、本発明に係る製剤の処方を示したものである。

実施例8

TCF- II

20 µ g

ヒト血清アルブミン

100 mg

上記組成をpH7.0 の0.01M リン酸緩衝液(PBS) で溶解、全量を20 mlに調製し滅菌後、バイアル瓶に2 ml ずつ分注し、凍結乾燥し密封した。

実施例9

TCF- I

40 μ g

ツィーン80

1 mg

ヒト血清アルブミン

50 mg

上記組成を注射用生理食塩水に溶解、全量を20 mlに調製 し濾過滅菌後、バイアル瓶に2 mlずつ分注し、凍結乾燥し密 封した。

実施例10

TCF- II

20 µ g

ツィーン80

2 mg

ソルビトール

4 g

上記組成をPBS に溶解、全量を20 mlに調製し滅菌後、バイアル瓶に2 mlずつ分注し、凍結乾燥し密封した。

実施例11

TCF- I

40 µ g

ツィーン80

2 mg

グリシン

2 g

上記組成を注射用生理食塩水に溶解、全量を20 心に調製し濾過滅菌後、バイアル瓶に2 心がつ分注し、凍結乾燥し密

4 9

封した。

実施例12

TCF-Ⅱ 40 μ g
ツイーン80 1 mg
ソルビトール 2 g
グリシン 1 g

上記組成を注射用生理食塩水に溶解、全量を20 心に調製 し濾過滅菌後、バイアル瓶に2 心ずつ分注し、凍結乾燥し密 封した。

実施例13

TCF-Ⅱ 20 μgソルビトール 4 gヒト血清アルブミン 50 mg

上記組成をPBS に溶解、全量を20 mlに調製し濾過滅菌後、バイアル瓶に2mlずつ分注し、凍結乾燥し密封した。

実施例14

TCF-Ⅱ 40 μg グリシン 2 g ヒト血清アルプミン 50 mg

上記組成を注射用生理食塩水に溶解、全量を20心に調製し濾過滅菌後、バイアル瓶に分注し、凍結乾燥し密封した。

産業上の利用可能性

本発明は、新規な糖蛋白質を提供するものであって、本発明の糖蛋白質は、腫瘍細胞障害因子、白血病株化誘導因子、細胞免疫能活性因子、血管内皮細胞増殖因子等となり、通常

提供することができる。また、本発明の糖蛋白質は生化学的 あるいは薬理学用の試薬としても用いられる。

請求の範囲

- (1) ヒト由来の線維芽細胞の培養上清から得られ次のa.~h. の性質を有する糖蛋白質;
- (a) 分子量; SDS電気泳動法による分子量測定で、非還元では 78,000±2,000 又は74,000±2,000 の分子量であり、還元 した場合、52,000±2,000 の共通バンドAと、30,000± ±2,000 のバンドB及び26,000±2,000 のバンドCの2本 のバンドを示す。
- (b)等電点;7.4 ~8.6
- © 熱安定性;60℃10分間の加熱によっても安定
- (d.pH安定性;pH6~9の範囲安定
- (e.糖鎖;コンカナバリンA(ConA)セファロースに吸着性を示す
- ① 生理活性;KB細胞、HeLa細胞、L-929 細胞の増殖を抑制し、IMR-90細胞の増殖を抑制しない
- (g) 抗体との反応性;抗TNF 抗体、抗リンホトキシン抗体、抗 インターフェロンβ抗体によって障害活性が中和されない。
- h. N末端アミノ酸配列;上記B及びCがバンドAのサブチェーンとなっており、又バンドAはN末端アミノ酸がブロックされている。サブチェーンB及びCは共に以下のN末端アミノ酸配列をもつ;

Val-Val-Asn-Gly-Ile-Pro-Thr-

または

•

Val-Val-Asn-Gly-Ile-Pro-Thr-X-Thr-Asn-Ile-Gly-X-Met-Val-Ser-LeuただしXは未同定を意味する。

- (2) 請求の範囲(1)に記載された糖蛋白質を活性成分として含有し、さらにタンパク質類および非イオン界面活性剤類から成る群から選択される1種もしくは2種以上を吸着防止剤として、またはタンパク質類、糖類およびアミノ酸から成る群から選択される1種もしくは2種以上を安定化剤として含有して成る下記の生理活性を示すヒト線維芽細胞由来の生理活性因子製剤;
 - ① 抗腫瘍活性

ヒト由来腫瘍細胞であるKB、Hela,MCF-7及びBG-1の増殖を抑制し、マウス由来L-929 細胞及び腫瘍細胞であるSarcoma 180,Meth A Sarcoma, P388に細胞障害活性を有するが、ヒト正常細胞であるIMR-90の増殖を抑制しない

- ② 白血病細胞分化誘導活性 ヒト白血病細胞HL-60 を顆粒球に分化誘導する
- ③ 細胞性免疫増強活性 ヒト細胞障害性 T 細胞の増強
- ④ ヒト血管内皮細胞の増殖促進活性 ヒト臍帯由来血管内皮細胞の増殖を促進する
- ⑤ 肝実質細胞の増殖活性 ラット肝臓由来肝実質細胞の増殖を促進する
- (3) 製剤の吸着防止剤として選択するタンパク質がアルブミン又はゼラチンのいずれかである請求の範囲(2)に記載の生理活性因子製剤。
- (4) 製剤の吸着防止剤として選択する非イオン界面活性剤が

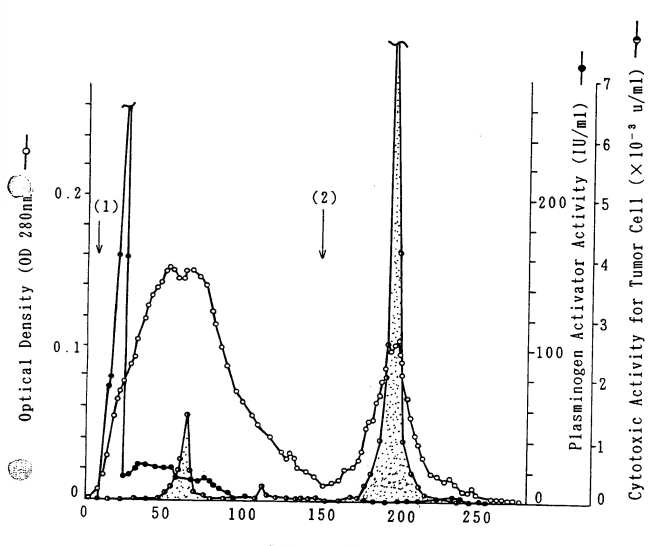


.

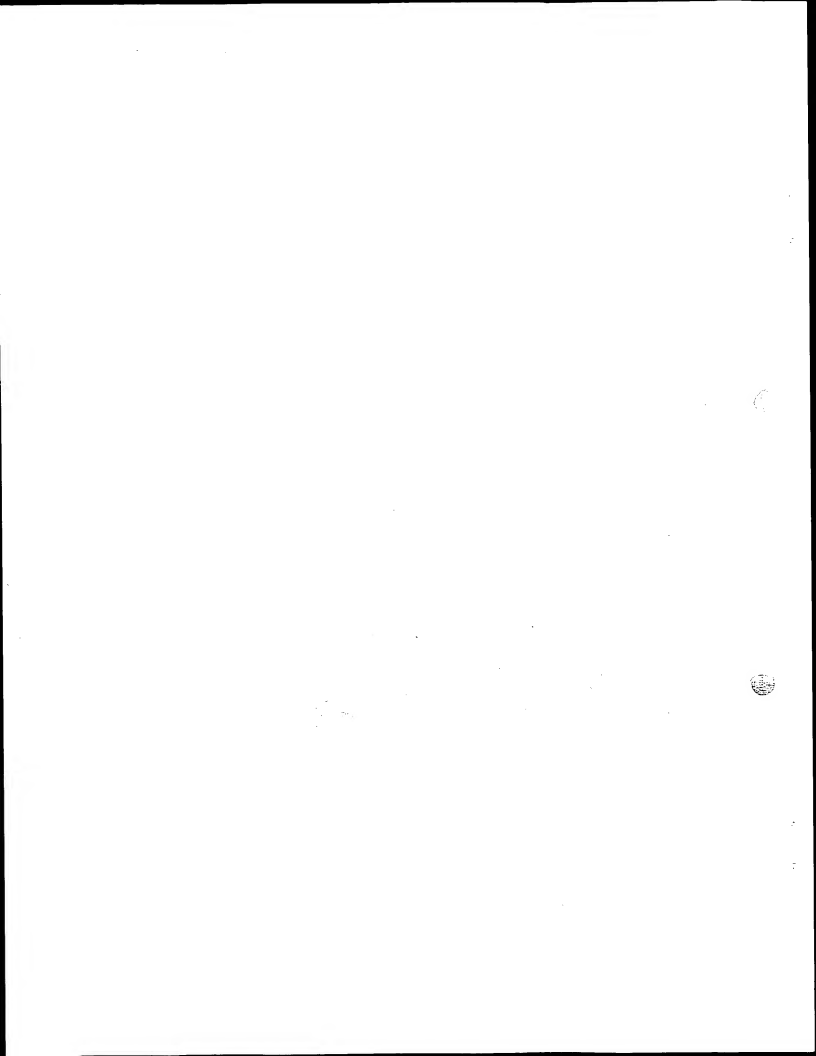
ツィーン80又はツィーン20のいずれかである請求の範囲(2)に記載の生理活性因子製剤。

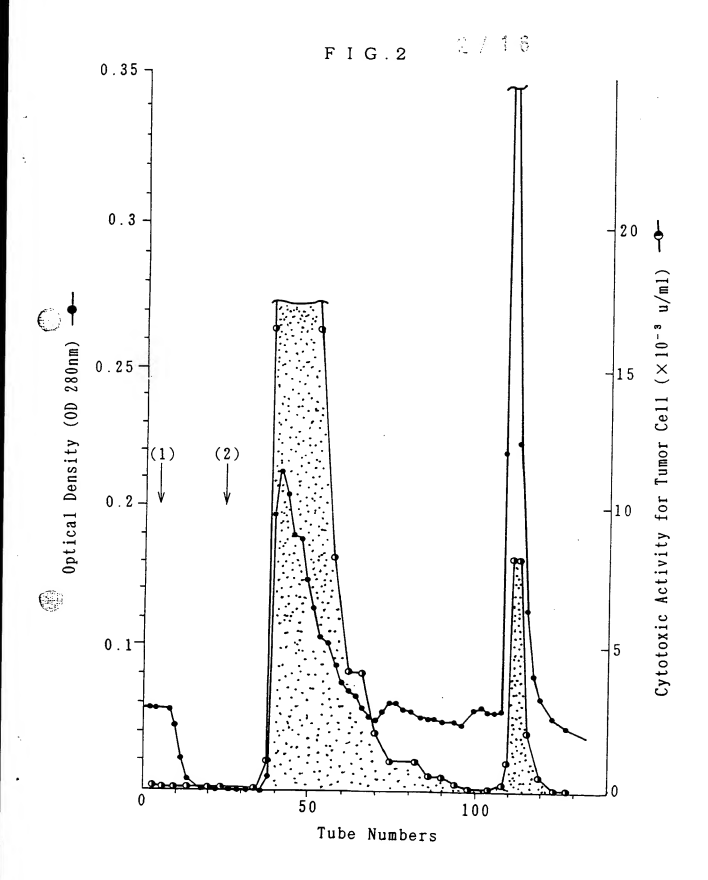
- (5) 製剤の安定化剤として選択するタンパク質がアルブミン 又はゼラチンのいずれかである請求の範囲(2)に記載の生理 活性因子製剤。
- (6) 製剤の安定化剤として選択する糖類がソルビトール、マンニトール、キシリールのいずれかである請求の範囲(2)に記載の生理活性因子製剤。
- (7) 製剤の安定化剤として選択するアミノ酸がグリシン又はアラニンのいずれかである請求の範囲(2)に記載の生理活性因子製剤。
- (8) 吸着防止剤としてタンパク質類および非イオン界面活性 剤類から選択される1つ又は2つ以上と安定化剤としてタ ンパク質類、糖類およびアミノ酸類から選択される1つ又 は2つ以上との種々の組合せを含有する請求の(2)に記載の 生理活性因子製剤。
- (9) TCF-IIをコードする塩基配列を含むDNA。
- (II) 第15図に示したアミノ酸配列をコードする塩基配列を 含むDNA。
- (II) 第15図に示したアミノ酸配列をコードする塩基配列を含むcDNA。
- (12) 第15図に示す塩基配列を含むcDNA配列。

F I G.1

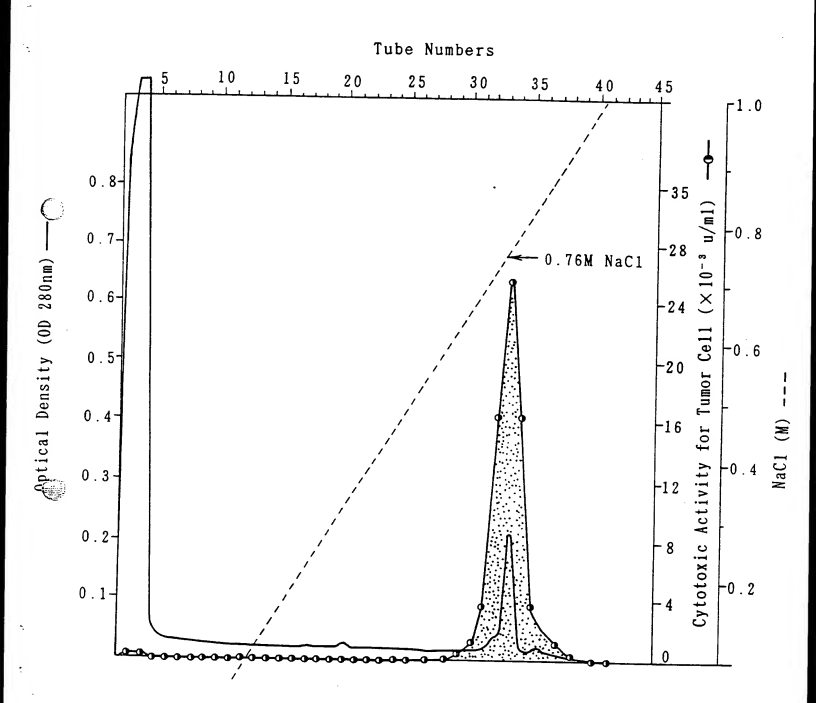


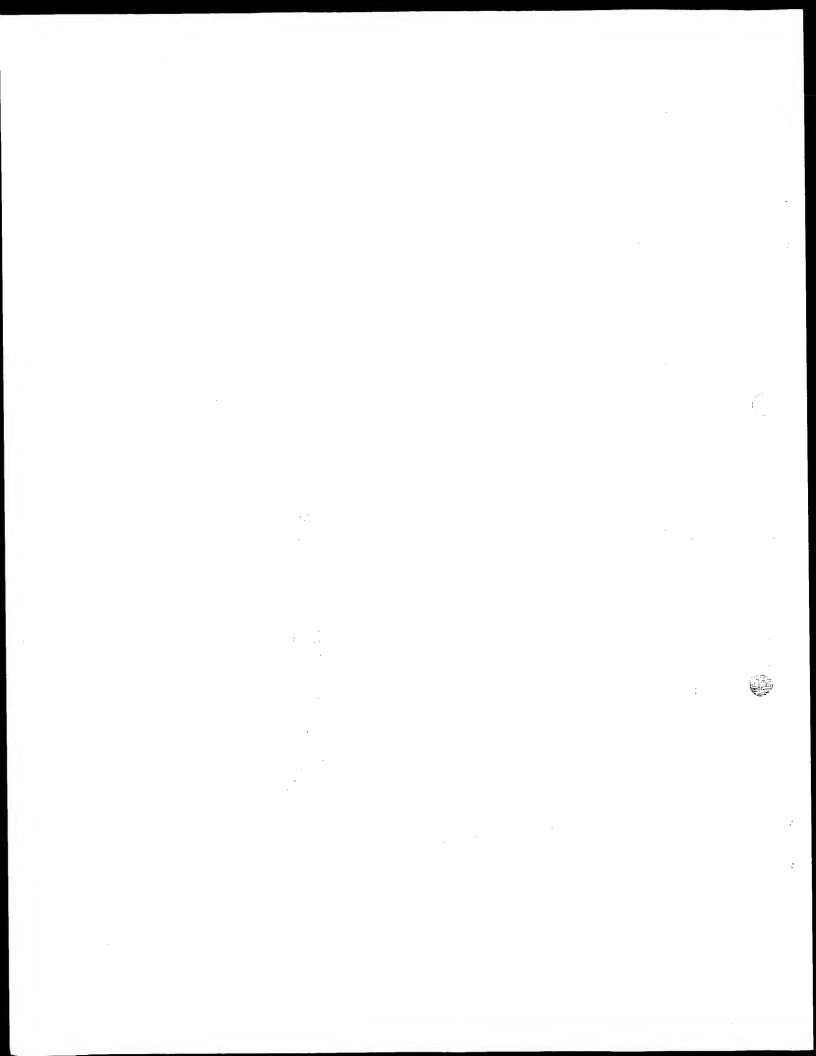
Tube Numbers



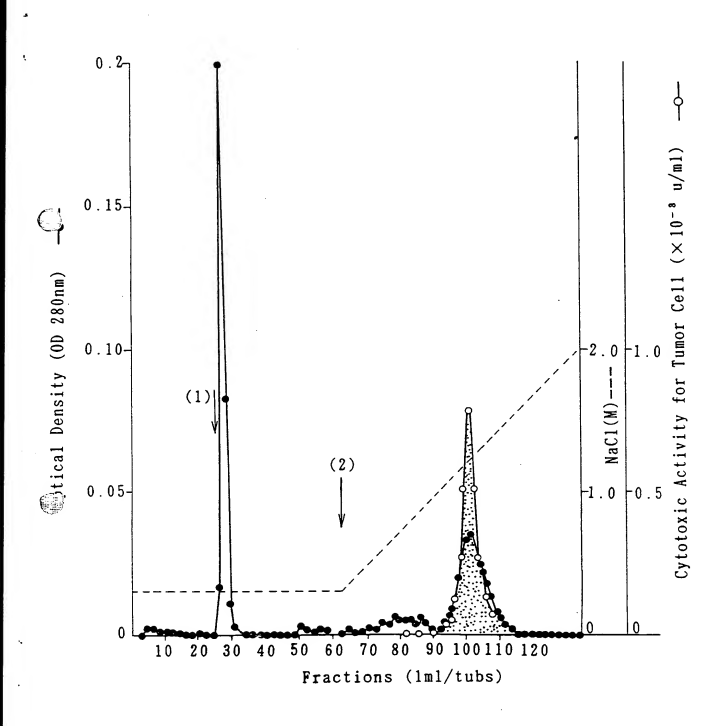


F I G.3

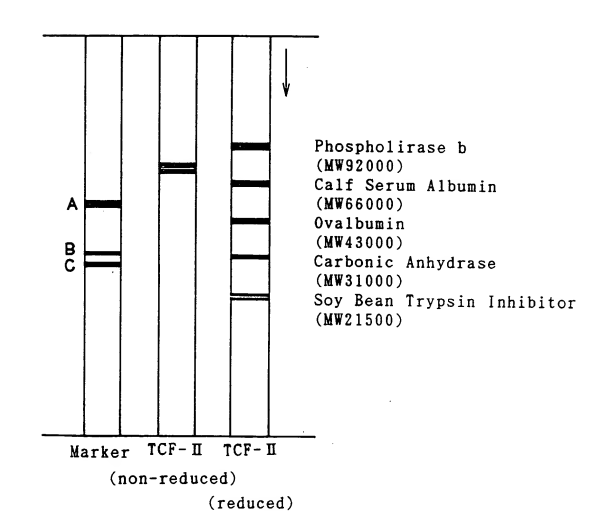


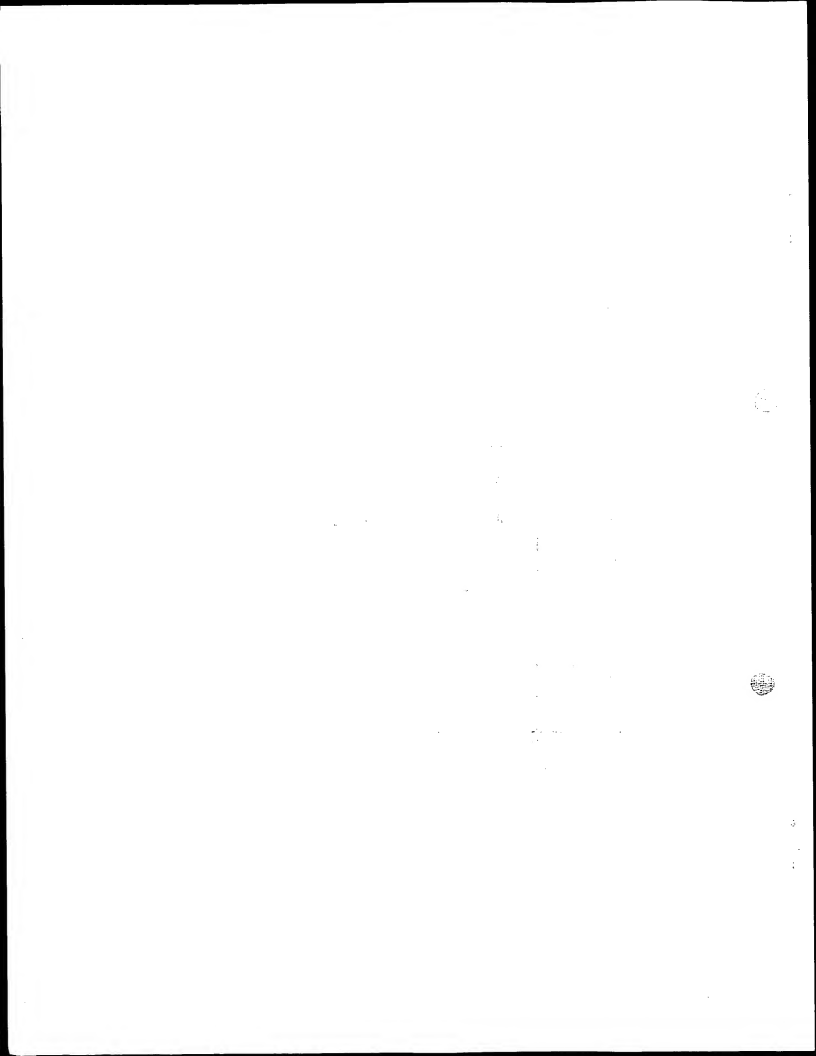


F I G . 4

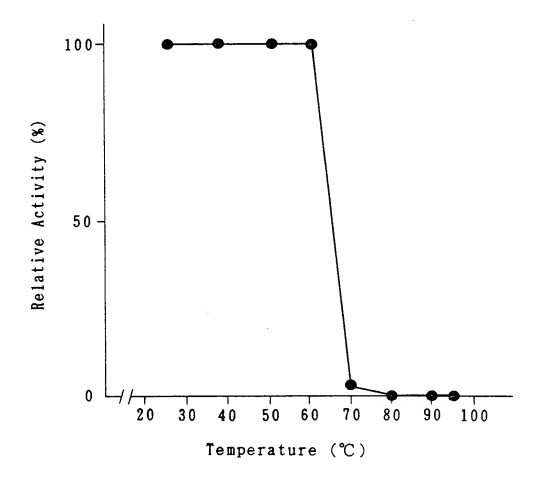


F I G . 5





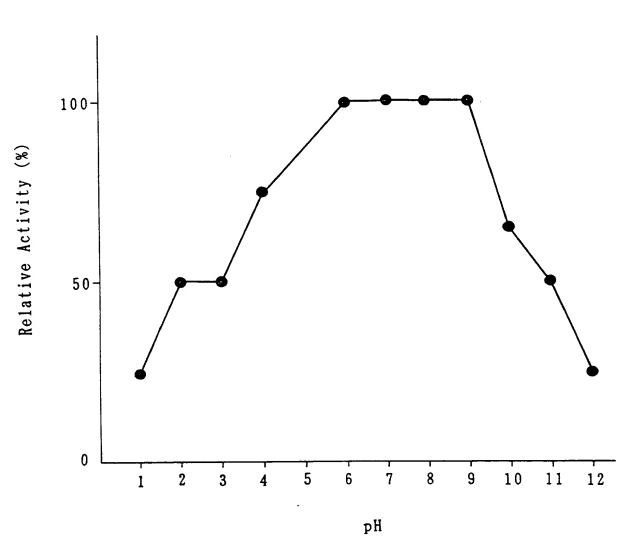
F I G.6





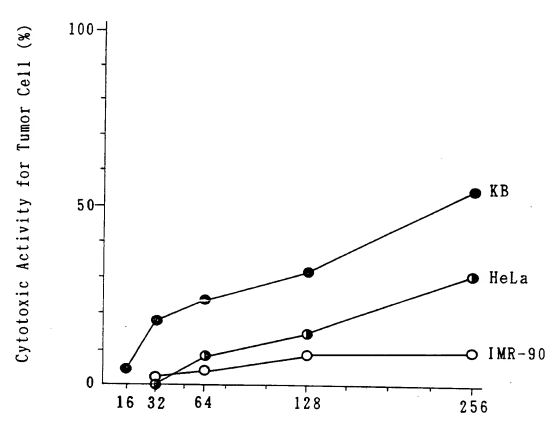
•

F I G.7

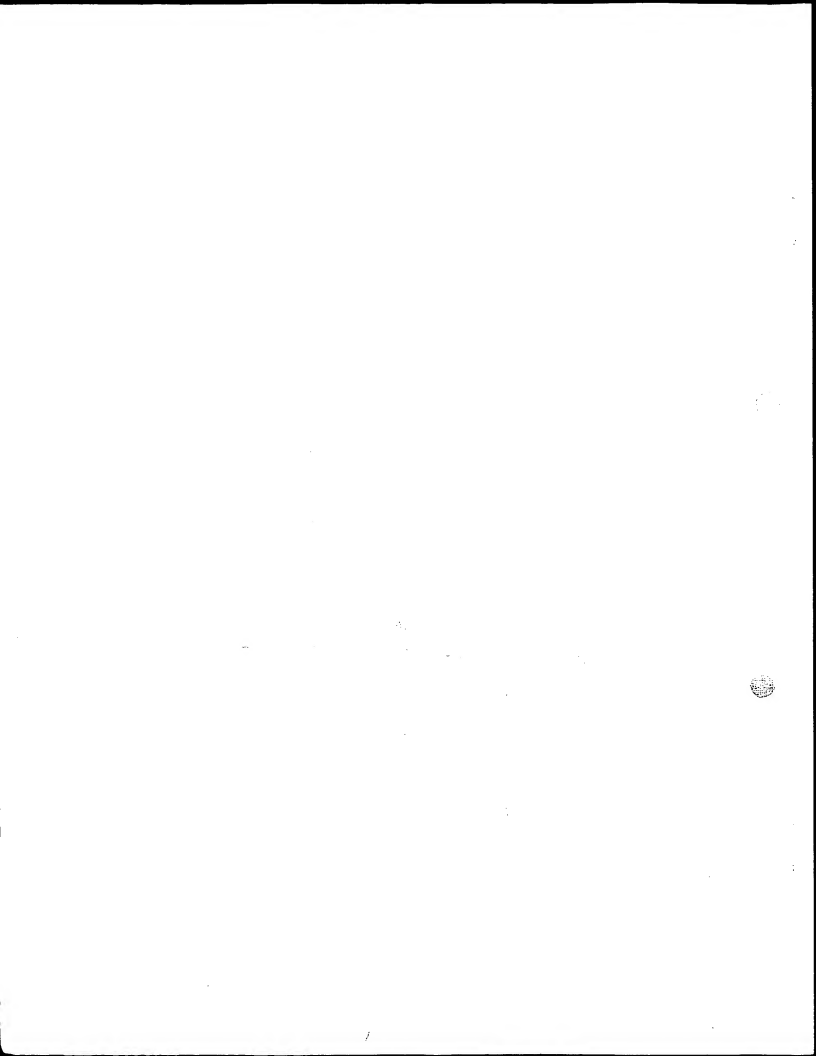




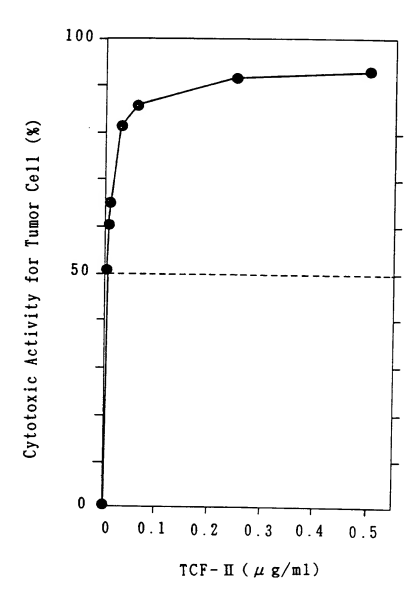
F I G.8

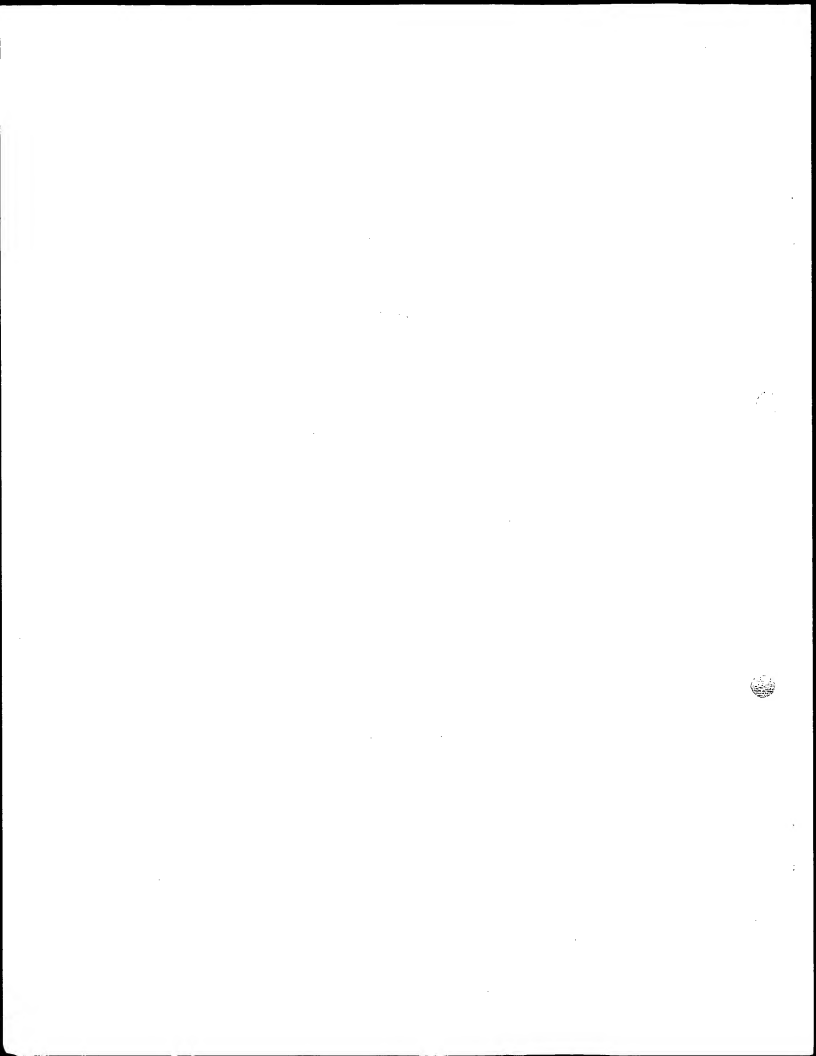


Concentration of TCF-II (u./ml of wells)



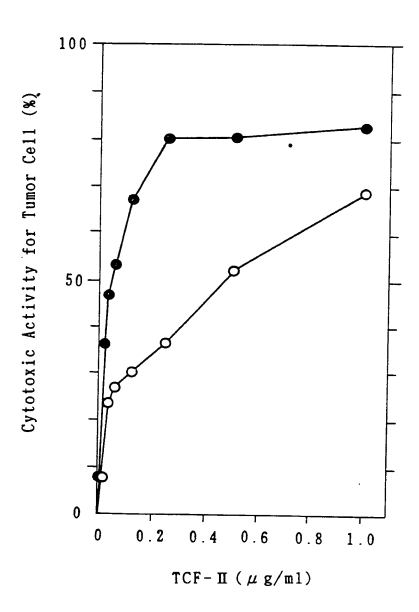
F I G.9

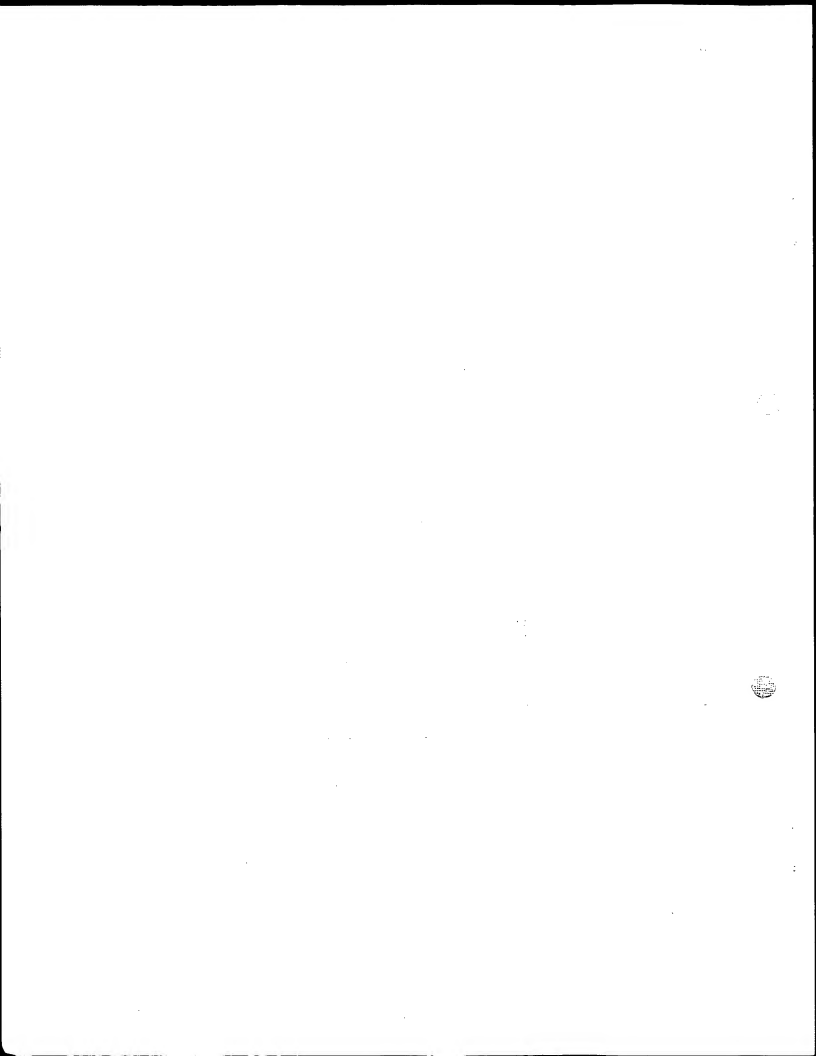




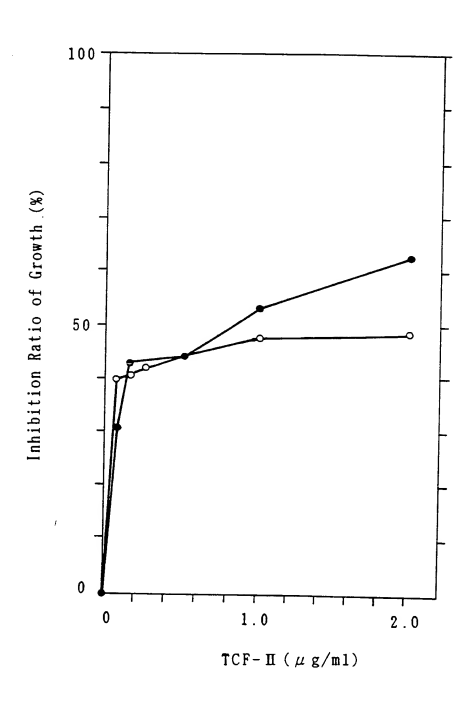
(

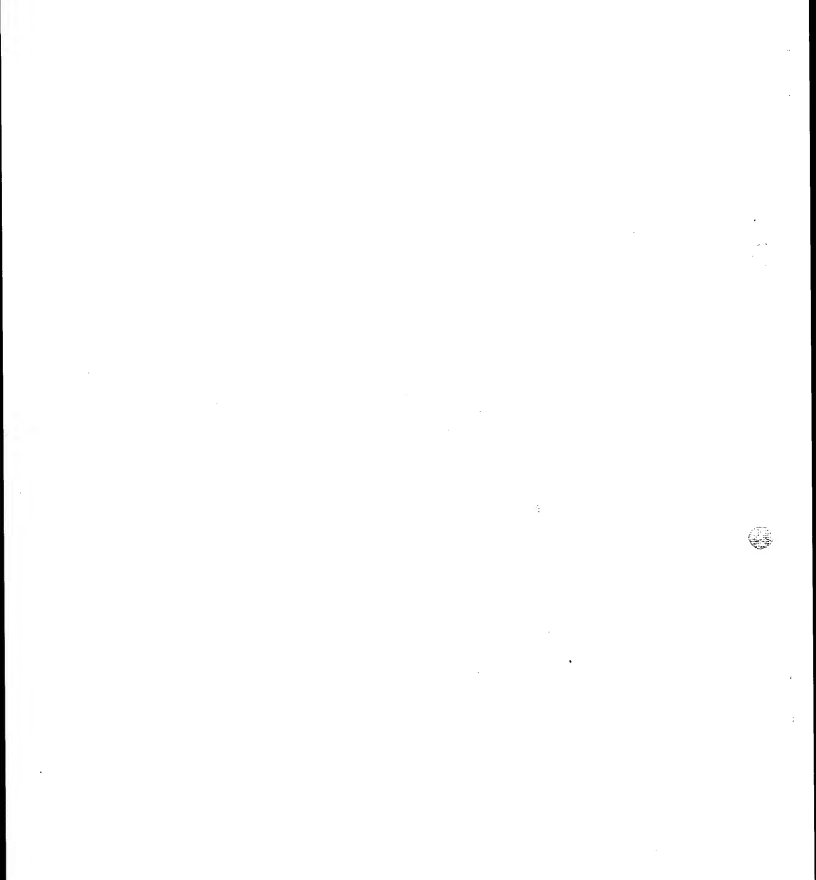
F I G . 1 0



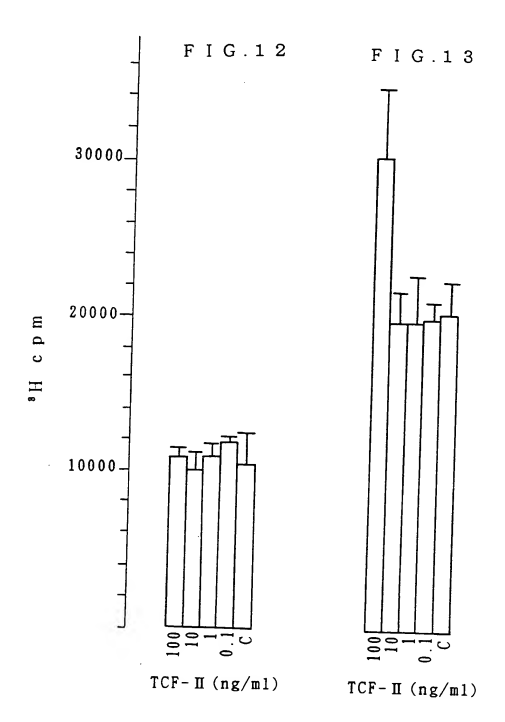


F I G . 1 1



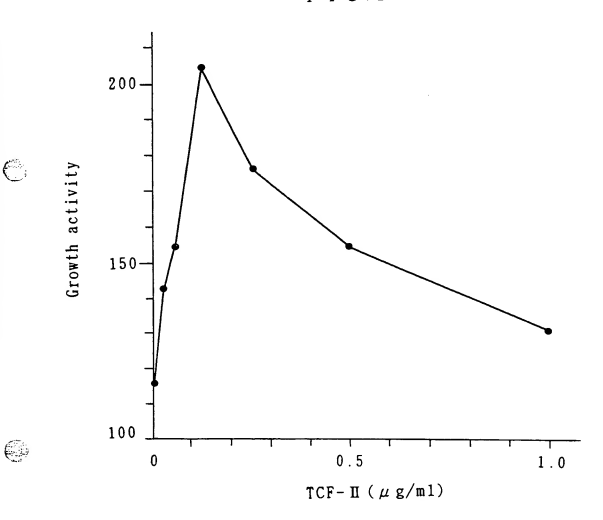


12/10



.

F I G . 1 4



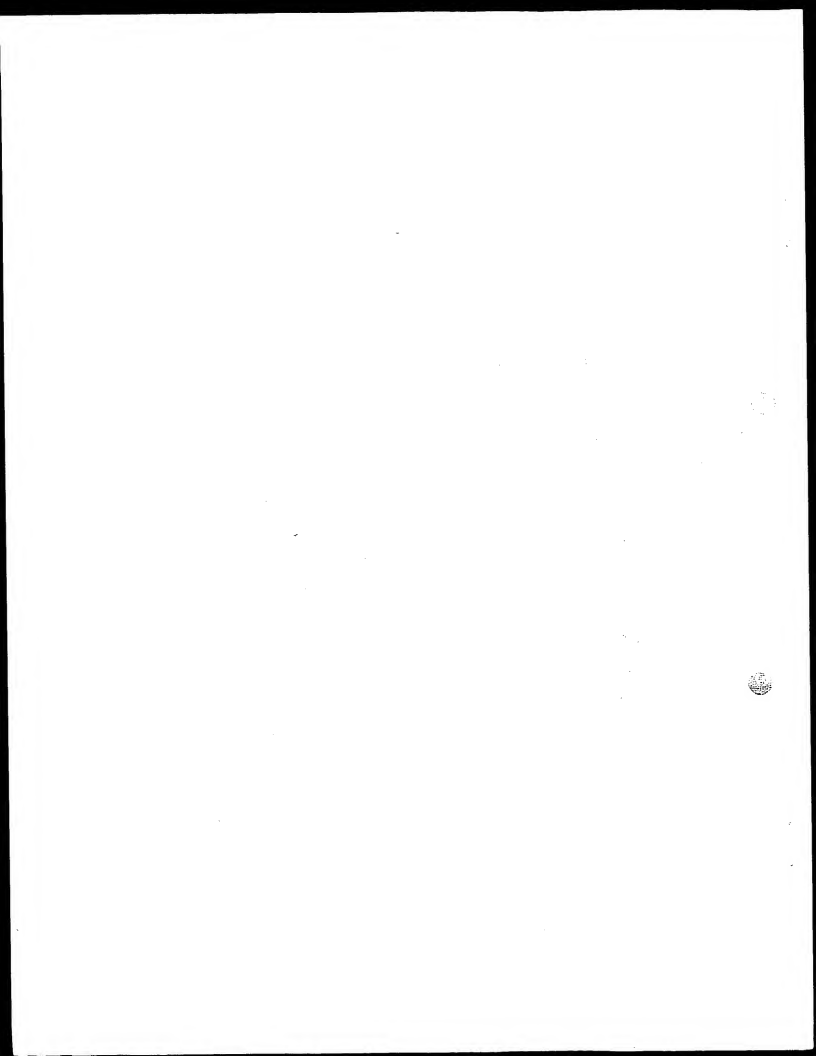


Fig. 15 (1)

-110 -100 -90 -80 -70 -60 TAGGCACTGACTCCGAA

-50 -40 -30 -20 -10 0 CAGGATTCTTTCACCCAGGCATCTCCTCCAGAGGGATCCGCCAGCCCGTCCAGCAGCACC

70 80 90 100 110 120 CTGCTCCCCATCGCCATCCCCTATGCAGAGGGACAAAGGAAAAGAAGAAATACAATTCAT L L P I A I P Y A E G Q R K R R N T I H

130 140 150 160 170 180
GAATTCAAAAAATCAGCAAAGACTACCCTAATCAAAATAGATCCAGCACTGAAGATAAAA
E F K K S A K T T L I K I D P A L K I K

190 200 210 220 230 240
ACCAAAAAAGTGAATACTGCAGACCAATGTGCTAATAGATGTACTAGGAATAAAGGACTT
T K K V N T A D Q C A N R C T R N K G L

250 260 270 280 290 300 CCATTCACTTGCAAGGCTTTTGTTTTTGATAAAGCAAGAAAACAATGCCTCTGGTTCCCC P F T C K A F V F D K A R K Q C L W F P

310 320 330 340 350 360 TTCAATAGCATGTCAAGTGGAGTGAAAAAAGAATTTGGCCATGAATTTGACCTCTATGAAFNSSMSSGVKKEFGHEFDLYE

- 370 380 390 400 410 420
AACAAAGACTACATTAGAAACTGCATCATTGGTAAAGGACGCTACAAGGGAACAGTA
N K D Y I R N C I I G K G R S Y K G T V

TCTATCACTAAGAGTGGCATCAAATGTCAGCCCTGGAGTTCCATGATACCACGACACC S I T K S G I K C Q P W S S M I P II E H

610 620 630 640 650 660
TGTTCAGAAGTTGAATGCATGACCTGCAATGGGGAGGTTATCGAGGTCTCATGGATCAT
C S E V E C M T C N G E S Y R G L M D H

670 680 690 700 710 720
ACAGAATCAGGCAAGATTTGTCAGCGCTGGGATCATCAGACACCACACCGGCACAAATTC
T E S G K I C Q R W D H Q T P H R H K F

730 740 750 760 770 780
TTGCCTGAAAGATATCCCGACAAGGGCTTTGATGATAATTATTGCCGCAATCCCGATGGC
L P E R Y P D K G F D D N Y C R N P D G

850 860 870 880 890 900

AAAACATGCGCTGACAATACTATGAATGACACTGATGTTCCTTTGGAAACAACTGAATGC

K T C A D N T M N D T D V P L E T T E C

910 920 930 940 950 960 ATCCAAGGTCAAGGGGAAGGCTACAGGGGGCACTGTCAATACCATTTGGAATGGAATTCCA I Q G Q G E G Y R G T V N T I W N G I P

970 980 990 1000 1010 1020 TGTCAGCGTTGGGATTCTCAGTATCCTCACGAGCATGACATGACTCCTGAAAATTTCAAGCCQR RWDSQYPHEHDMTPENFK

1030 1040 1050 1060 1070 1080
TGCAAGGACCTACGAGAAAATTACTGCCGAAATCCAGATGGGTCTGAATCACCCTGGTGT
C K D L R E N Y C R N P D G S E S P W C

Э.

P, Q S *

39/16

```
1150
               1160
                        1170
                              . 1180
                                          1190
 TCACATGGACAAGATTGTTATCGTGGGAATGGCAAAAATTATATGGGCAACTTATCCCAA
S H G Q D C Y R G N G K N Y M G N L S Q
                                                       α鎖内部アミノ酸配列
                        1230
                                 1240
                                          1250
                                                   1260
 ACANGATCTGGACTANCATGTTCANTGTGGGACAAGNACATGGANGACTTACATCGTCAT
T R S G L T C S M W D K N M E D L H R H
1270 1280 1290 1300 1310 1320
ATCTTCTGGGAACCAGATGCAAGTAAGCTGAATGAGAATTACTGCCGAAATCCAGATGAT
I F W E P D A S K L N E N Y C R N P D D
              1280
                        1290
               1340
                        1350
                                 1360
GATGCTCATGGACCCTGGTGCTACACGGGAAATCCACTCATTCCTTGGGATTATTGCCCT
 DAHGPWCYTGNPLIPWDYCP
               1400
                        1410
                                 1420
ATTTCTCGTTGTGAAGGTGATACCACACCTACAATAGTCAATTTAGACCATCCCGTAATA
   S R C E G D T T P T I Y N L D H P Y 1
               1460
                        1470
                                1480
N 1 β 鎖 N 末端アミノ酸配列
                         B鎖N末端
1510 1520 1530 1540 1550 1560 GGATGGATGGTTAGTTTGAGATACAGAAATAAACATATCTGCGGAGGATCATTGATAAAG
          SLRYRNKHICGGSLIK
               1580
                        1590
                                 1600
GAGAGTTGGGTTCTTACTGCACGACAGTGTTTCCCTTCTCGAGACTTGAAAGATTATGAA
E S W V L T A R Q C F P S R D L K D Y E
                        1650
                                 1660
-GCTTGGCTTGGAATTCATGATGTCCACGGAAGAGGAGATGAGAAATGCAAACAGGTTCTC
A W L G 1 H D V H G R G D E K C K Q V L
1690 1700 1710 1720 1730 1740 AATGTTTCCCAGCTGGTATATGGCCCTGAAGGATCAGATCTGGTTTTAATGAAGCTTGCC
  V S Q L V Y G P E G S D L V L M K L A
                       1770
                                1780
                                         1790
1820
                       1830
                                1840
ATTCCTGAAAAGACCAGTTGCAGTGTTTATGGCTGGGCTACACTGGATTGATCAACTAT
                                                      β鎖内部アミノ酸配列
                       1890
                                1900
                                         1910
                                                  1920
1950
                                1960
                                         1970
CATCGAGGGAAGGTGACTCTGAATGAGTCTGAAATATGTGCTGGGGCTGAAAAGATTGGA
HRGKVTLNESEICAGAEKIG
              2000
                       2010
                                2020
                                         2030
2050
              2060
                       2070
                                2080
                                         2090
ATGGTTCTTGGTGTCATTGTTCCTGGTCGTGGATGTGCCATTCCAAATCGTCCTGGTATT
M V L G V I V P G R G C A I P N R P
              2120
                       2130
                                2140
                                         2150
TTTGTCCGAGTAGCATATTATGCAAAATGGATACACAAAATTATTTTAACATATAAGGTA
F V R V A Y Y A K W I H K I I L T Y K V
                                                  2160
              2180
                       2190
                                2200
```

728

直接 人名英 MWVTKLLPALLLQHVLLHLLLPIAIPYAEGQRKRRNTIHEFKKSAKTTLIKIDPALKIK MWVTKLLPALLLQHVLLHLLLLP1A1PYAEGQRKRRNT1HEFKKSAKTTL1K1DPALK1K 61 TKKVNTADQCANRCTRNKGLPFTCKAFVFDKARKQCLWFPFNSMSSGVKKEFGHEFDLYE TKKVNTADQCANRCTRNKGLPFTCKAFVFDKARKQCLWFPFNSMSSGVKKEFGHEFDLYE 61 121 NKDYIRNCIIGKGRSYKGTVSITKSGIKCQPWSSMIPHEH----SYRGKDLQENYCRNP NKDY I RNC I I GKGRSYKGTVS I TKSG I KCQPWSSM I PHEHSFLPSSYRGKDLQENYCRNP 176 RGEEGGPWCFTSNPEVRYEVCD | PQCSEVECMTCNGESYRGLMDHTESGK | CQRWDHQTP ****************** RGEEGGPWCFTSNPEVRYEVCDIPQCSEVECMTCNGESYRGLMDHTESGKICQRWDHQTP 181 236 HRHKFLPERYPDKGFDDNYCRNPDGQPRPWCYTLDPHTRWEYCAIKTCADNTMNDTDVPL ********* HRHKFLPERYPDKGFDDNYCRNPDGQPRPWCYTLDPHTRWEYCAIKTCADNTMNDTDVPL 241 296 ETTEC!QGQGEGYRGTVNT!WNG!PCQRWDSQYPHEHDMTPENFKCKDLRENYCRNPDGS ETTEC!QGQGEGYRGTVNT!WNG!PCQRWDSQYPHEHDMTPENFKCKDLRENYCRNPDGS 301 356 ESPWCFTTDPN | RVGYCSQ | PNCDMSHGQDCYRGNGKNYMGNLSQTRSGLTCSMWDKNME ESPWCFTTDPNIRVGYCSQIPNCDMSHGQDCYRGNGKNYMGNLSQTRSGLTCSMWDKNME 361 416 DLHRHIFWEPDASKLNENYCRNPDDDAHGPWCYTGNPLIPWDYCPISRCEGDTTPTIVNL DLHRHIFWEPDASKLNENYCRNPDDDAHGPWCYTGNPLIPWDYCPISRCEGDTTPTIVNL 421 476 DHPVISCAKTKQLRVVNGIPTRTNIGWMVSLRYRNKHICGGSLIKESWVLTARQCFPSRD DHPVISCAKTKQLRVVNGIPTRTNIGWMVSLRYRNKHICGGSLIKESWVLTARQCFPSRD 481 536 LKDYEAWLG1HDVHGRGDEKCKQVLNVSQLVYGPEGSDLVLMKLARPAVLDDFVST1DLP LKDYEAWLG I HDVHGRGDEKCKQVLNVSQLVYGPEGSDLVLMKLARPAVLDDFVST I DLP 541 596 NYGCT I PEKTSCS V YGWGYTGL I NYDGLLRVAHLY I MGNEKCSQHHRGKVTLNESE I CAG NYGCT I PEKTSCS VYGWGYTGL I NYDGLLRVAHLY I MGNEKCSQHHRGKVTLNESE I CAG 601 656 AEKIGSGPCEGDYGGPLVCEQHKMRMVLGVIVPGRGCAIPNRPGIFVRVAYYAKWIHKII AEKIGSGPCEGDYGGPLVCEQHKMRMVLGVIVPGRGCAIPNRPGIFVRVAYYAKWIHKII 661 716 723 LTYKYPQS LTYKYPQS

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP90/00314

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6 According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int. C1 ⁵ C07K15/14, A61K37/02, C12N15/19//C12P21/02 (C12P21/02, C12R1:91) II. FIELDS SEARCHED Minimum Documentation Searched 7	
II. FIELDS SEARCHED	
MIDIMUM Documentation Searched 7	
Classification System	
Classification Symbols	
IPC C07K15/14, A61K37/02, C12N15/19, C12P21/00, 21/02	
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched 8	
Biological Abstracts Data Base (BIOSIS)	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 9	
Category • Citation of Document, 11 with indication, where appropriate, of the relevant passages 12 Relevant to Claim N	40. 13
A JP, A, 58-148826 (Mochida Pharmaceutical 1 - 12 Co., Ltd.), 5 September 1983 (05. 09. 83) & DE, A1, 3306297 & FR, A1, 2522267 & US, A, 4481137	?
A JP, A, 1-10998 (The Green Cross Corp.), 13 January 1989 (13. 01. 89) & EP, A2, 322084	!
*Special categories of cited documents: 10	ited to
"X" document of particular relevance; the claimed invention of the considered novel or cannot be considered to involve the considered to inventive step of the considered to i	canno ive ai canno cumen . suci
IV. CERTIFICATION	
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report	
May 31, 1990 (31. 05. 90) June 18, 1990 (18. 06. 90)
international Searching Authority Signature of Authorized Officer	
Japanese Patent Office	

e

./

										- 71	/		•	, ,	0 3	, , ,
I. 発明	月の属する:	分野の分	類													
国際特許	分類(IPC)	In	t. C	l'	O	0 7 K	15/	1 4	. А	6 1	K 3	7/	0	2,		
							2 P 2								0 2	•
		C 1	2 R	1:9	1)											
Ⅱ. 国際	関査を行	った分野														
			調	査を	行		た最		限	資	料					
分類	分類体系			<u> </u>		分	類記	号								
	IPC		7 K	15/	14	, A 6	1 K 3	7/	0 2	. 0	1 2	N 1	5	/1	9,	
1 1			2 P	21/	00	, 21	/02									
							_									
			最	小限多	料以	外の資	料で調	査を行	丁っ)	たも	ව					
Bi	ologi	ca i	Abs	stra	cts	Da.	ta B	286	• (ΒI	08	I 8)			
III. 関連	車する技術	に関する	文献				·		 -							
引用文献の カテゴリー ※	引用:	文献名	及び一	-部の箇	所が関	連する	ときは、	その	夏連す	る箇	所の記	表示		請求	たの範	囲の番号
A	JP.	. 58	i — 1	488	26	(持)	H M X	快豆	(会)	壮)					1 -	- 1 2
	5. 9月	-					_		-						_	
	& DE,					& F	R, A	1,	2 5	22	2 6	7				
	& U 8,	A , 4	4 4 8	1113	3 7											
A	JP, A	\. 1 -	-10	998	(#	中式会	2 + 3		n +	空) .				1	- 1 2
	13.								, ,	3	, ,				•	
	& BP,					_										
1																
:						,										
}																
}																
.]																
j 																
※引用文	献のカテニ	ェリー					ותן	国際出	頭日又	はほ	先日の	後に	 公麦	された	文献で	あって出
1 -	関連のある 文献ではあ						5	頭と矛	盾する	60	ではな					聖論の理解
「L」優先	権主張に疑	義を提起す	する文献	大又は他(の文献の	の発行日		のため 特に関			_	って、	当	该文献	のみて	発明の新
若し	くは他の特. (由を付す)						,	見性又	は進步	性が	ないと	考え	られ	るもの		
1 (2)			昆元年 2	2. 貴及士	る文献) 1 以上の よって進
	による関示													<i>''</i>		
「O」口頭「P」国際	出願日前で	かつ優タ				る出願の		歩性が ヨー・・・						0 O EE		
「O」ロ頭 「P」国際 日の	出願日前で 後に公表さ	、かつ優ダ れた文献 				る出願の	2] [&] 									
「O」ロ頭 「P」国際 日の IV. 認	出願日前で後に公表さ	、かつ優ダ れた文献 				る出願の	[&]	司一パ: 	テント	ファ						
「O」ロ頭 「P」国際 日の IV. 認	出願日前で 後に公表さ 記 完了した日	、かつ優ダ れた文献 	を権の主 	主張の基品		る出願の		司一パ: 	テント	ファ		の文章	試			
「O」ロ頭 「P」国際 日の IV. 認	出願日前で後に公表さ 高 完了した日 3 1	、かつ優 <i>9</i> れた文献 E	を権の主 	主張の基品		る出願の	[&]	司一パ: 	テント	ファ	₹ リ —	の文章	試	90		2 1
「O」ロ頭 「P」国際 日の IV. 認 国際調査を	出願日前で後に公表さ 高 完了した日 3 1	、かつ優秀 れた文献 E	を権の主 9	主張の基础		る出願の	国際調	査報告	テント 一 · の発i	ファー 美日	₹ リ —	の文章	試	90		21

; ;